

MONOGRAPHIE DE PRODUIT  
INCLUANT LES RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

Pr **WAKIX**<sup>®</sup>

Comprimés de chlorhydrate de pitolisant

Comprimés de 5 mg et de 20 mg, par voie orale

Antagoniste/agoniste inverse du récepteur H3 de l'histamine

Thérapeutique Knight inc.  
100 boul. Alexis-Nihon, Bureau 600  
Montréal, H4M 2P2  
Québec, Canada

Date d'approbation initiale :  
25 mai 2021

Date de révision :  
12 mai 2026

Numéro de contrôle de la présentation : 306331

® Marque déposée de Bioprojet Europe Ltd.

## RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE

1 INDICATIONS, 1.1 Enfants; 1.2 Personnes âgées	02/2025
4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION, 4.2 Dose recommandée et modifications posologiques	02/2025
7 MISE EN GARDE ET PRÉCAUTIONS; 7.1.3 Enfants; 7.1.4 Personnes âgées	02/2025

## TABLE DES MATIÈRES

Les sections ou sous-sections qui ne sont pas pertinentes au moment de la plus récente autorisation ne sont pas énumérées.

<b>RÉCENTES MODIFICATIONS IMPORTANTES DE L'ÉTIQUETTE</b> .....	<b>2</b>
<b>TABLE DES MATIÈRES</b> .....	<b>2</b>
<b>PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ</b> .....	<b>4</b>
<b>1 INDICATIONS</b> .....	<b>4</b>
1.1 Enfants.....	4
1.2 Personnes âgées .....	4
<b>2 CONTRE-INDICATIONS</b> .....	<b>5</b>
<b>4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION</b> .....	<b>5</b>
4.1 Considérations posologiques.....	5
4.2 Dose recommandée et modifications posologiques.....	6
4.4 Administration .....	8
4.5 Dose oubliée .....	8
<b>5 SURDOSAGE</b> .....	<b>8</b>
<b>6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT</b> .....	<b>9</b>
<b>7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS</b> .....	<b>9</b>
7.1 Populations particulières.....	12
7.1.1 Femmes enceintes .....	12
7.1.2 Allaitement .....	12
7.1.3 Enfants.....	12
7.1.4 Personnes âgées .....	12
<b>8 EFFETS INDÉSIRABLES</b> .....	<b>13</b>
8.1 Aperçu des effets indésirables.....	13
8.2 Effets indésirables identifiés lors des essais cliniques .....	14
8.2.1 Effets indésirables identifiés lors des essais cliniques – Enfants .....	16
8.3 Effets indésirables moins communs identifiés lors des essais cliniques ..	16
8.3.1 Effets indésirables moins communs identifiés lors des essais cliniques – Enfants	18
8.4 Résultats de laboratoire anormaux : hématologique, chimie clinique et autres données quantitatives.....	19
8.5 Effets indésirables identifiés après la mise en marché .....	19

<b>9</b>	<b>INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES .....</b>	<b>19</b>
9.2	Aperçu des interactions médicamenteuses .....	19
9.3	Interactions médicament-comportement.....	20
9.4	Interactions médicament-médicament .....	20
9.5	Interactions médicament-aliment .....	23
9.6	Interactions médicament-plante médicinale.....	23
9.7	Interactions médicament-tests de laboratoire .....	23
<b>10</b>	<b>PHARMACOLOGIE CLINIQUE .....</b>	<b>23</b>
10.1	Mode d'action .....	23
10.2	Pharmacodynamie .....	23
10.3	Pharmacocinétique .....	24
<b>11</b>	<b>ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT .....</b>	<b>27</b>
<b>12</b>	<b>INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION .....</b>	<b>27</b>
<b>PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES .....</b>		<b>28</b>
<b>13</b>	<b>RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES .....</b>	<b>28</b>
<b>14</b>	<b>ETUDES CLINIQUES .....</b>	<b>29</b>
14.1	Études cliniques par indication .....	29
<b>15</b>	<b>MICROBIOLOGIE .....</b>	<b>38</b>
<b>16</b>	<b>TOXICOLOGIE NON CLINIQUE.....</b>	<b>38</b>
<b>RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT .....</b>		<b>40</b>

## PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

### 1 INDICATIONS

WAKIX® (comprimés de chlorhydrate de pitolisant) est indiqué pour :

- le traitement de la somnolence diurne excessive (SDE) ou de la cataplexie chez les patients atteints de narcolepsie chez les adultes et chez les patients pédiatriques (âgés de 6 ans et plus et pesant au moins 30 kg).

Cette indication est basée sur des études pivots d'une durée allant jusqu'à 8 semaines, trois études chez des adultes (âgés de 18 ans et plus) et une étude chez des enfants (âgés de 6 ans et plus).

- le traitement de la SDE chez les adultes atteints d'apnée obstructive du sommeil (AOS), acceptant ou refusant la ventilation à pression positive continue (CPAP) concomitante comme traitement principal.

WAKIX n'est pas indiqué pour traiter l'obstruction sous-jacente des voies respiratoires chez les patients atteints d'AOS et n'est pas un substitut au traitement principal de l'AOS. Le traitement principal de l'AOS pour l'obstruction sous-jacente des voies respiratoires doit être poursuivi pendant le traitement avec WAKIX.

#### 1.1 Enfants

##### Narcolepsie

**Enfants (≥ 6 ans) :** D'après les données examinées par Santé Canada, l'innocuité et l'efficacité de WAKIX dans la population pédiatrique (âgée de 6 ans et plus) ont été démontrées. Par conséquent, Santé Canada a autorisé une indication d'utilisation dans la population pédiatrique âgée de 6 ans et plus et pesant au moins 30 kg (voir [4.2 Dose recommandée et modifications posologiques](#); [7.1.3 Enfants](#)).

**Enfants (< 6 ans / pesant moins de 30 kg) :** Santé Canada ne dispose d'aucune donnée dans la population pédiatrique de moins de 6 ans et seules des données limitées sont disponibles chez les patients pédiatriques pesant moins de 30 kg. Cette indication n'est donc pas autorisée chez ces patients.

##### Apnée obstructive du sommeil

**Enfants (< 18 ans) :** Santé Canada ne dispose d'aucune donnée; par conséquent, l'indication dans la population pédiatrique n'est donc pas autorisée par Santé Canada.

#### 1.2 Personnes âgées

**Personnes âgées (> 65 ans) :** L'information sur l'utilisation de WAKIX chez les personnes âgées est limitée. Lors des études cliniques sur l'AOS, l'insomnie a été rapportée à un taux plus élevé chez les patients âgés. WAKIX doit être utilisé avec précaution chez les personnes âgées, et particulièrement chez les patients très âgés (≥75 ans) (voir [4.2 Dose recommandée et modifications posologiques](#); [7.1.4 Personnes âgées](#)).

## 2 CONTRE-INDICATIONS

- WAKIX® (comprimés de chlorhydrate de pitolisant) est contre-indiqué chez les patients hypersensibles au chlorhydrate de pitolisant, à un ingrédient de la formulation ou à un composant de l'emballage. Pour obtenir la liste complète, veuillez consulter la section [6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT](#).
- WAKIX est contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique grave.
- WAKIX est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent.

## 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

### 4.1 Considérations posologiques

- WAKIX® doit être pris le matin, au réveil.
- WAKIX doit être pris avec de la nourriture.
- Les comprimés de WAKIX ne doivent pas être mâchés, divisés ou écrasés avant d'être avalés.
- WAKIX doit être utilisé à la plus faible dose efficace, en fonction de la réponse et la tolérance du patient.
- Une plus grande exposition au pitolisant est attendue chez les patients :
  - présentant une insuffisance hépatique
  - avec une insuffisance rénale
  - qui sont des métaboliseurs lents du CYP2D6
  - qui prennent un inhibiteur puissant des CYP2D6Il faut suivre les modifications posologiques recommandées et surveiller de près.
- Les patients qui prennent un inducteur puissant des CYP3A4 en concomitance de leur traitement par WAKIX peuvent être sous-dosés au pitolisant. Il faut suivre les modifications posologiques recommandées et faire un suivi serré.

### Narcolepsie

- WAKIX n'est pas recommandé chez les enfants pesant moins de 30 kg (voir [4.2 Dose recommandée et modifications posologiques, Enfants](#)).
- La dose quotidienne maximale :
  - ne doit pas excéder 40 mg / jour chez les patients adultes et chez les patients pédiatriques pesant 50 kg ou plus ;
  - ne doit pas excéder 20 mg / jour chez les patients pédiatriques pesant moins que 50 kg.

### Apnée obstructive du sommeil

- WAKIX n'est pas un traitement pour l'obstruction sous-jacente des voies respiratoires chez les patients atteints d'AOS. Le traitement principal de l'AOS doit être maintenu chez ces patients.

## 4.2 Dose recommandée et modifications posologiques

### Dose recommandée

#### Narcolepsie

##### **Adultes**

WAKIX doit être utilisé à la plus faible dose efficace, en fonction de la réponse et la tolérance de chaque patient. Tous les patients doivent commencer le traitement à 10 mg par jour et être ajustés, au besoin, selon le schéma de titration recommandé suivant :

- Semaine 1 : commencer le traitement avec une dose de 10 mg/jour (deux comprimés de 5 mg)
- Semaine 2 : la dose peut être augmentée à 20 mg/jour (un comprimé de 20 mg), au besoin
- Semaine 3 : la dose peut être augmentée à la dose maximale recommandée de 40 mg/jour (deux comprimés de 20 mg), au besoin

La dose quotidienne totale ne doit pas excéder 40 mg par jour.

L'efficacité et la tolérance doivent être surveillées chez les patients et la dose doit être ajustée en conséquence. Certains patients peuvent répondre positivement à des doses plus faibles et/ou nécessiter une dose plus faible en raison de leur tolérance.

Il faut jusqu'à huit semaines avant que les patients atteignent un niveau de réponse optimale.

##### **Enfants (≥ 6 ans et pesant au moins 30 kg)**

WAKIX doit être utilisé à la plus faible dose efficace, en fonction de la réponse et de la tolérance de chaque patient. Tous les patients doivent commencer le traitement à 5 mg par jour et être ajustés, au besoin, selon le schéma de titration recommandé suivant, sans dépasser une dose de 20 mg / jour chez les enfants pesant < 50 kilogrammes :

- Semaine 1 : commencer le traitement avec une dose de 5 mg/jour (un comprimé de 5 mg une fois par jour). WAKIX n'est pas recommandé chez les patients pédiatriques pesant < 30 kilogrammes (voir [10.3 Pharmacocinétiques, Enfants](#))
- Semaine 2 : la dose peut être augmentée, au besoin, à 10 mg/jour (deux comprimés de 5 mg une fois par jour)
- Semaine 3 : la dose peut être augmentée, au besoin, à 20 mg/jour (un comprimé de 20 mg une fois par jour)  
(Pour les patients pédiatriques pesant < 50 kilogrammes, cette dose (20 mg par jour) est la dose quotidienne maximale).
- Semaine 4 : chez les enfants pesant 50 kilogrammes ou plus, la dose peut être augmentée, au besoin, à la dose maximale recommandée de 40 mg/jour (deux comprimés de 20 mg une fois par jour)

L'efficacité et la tolérance doivent être surveillées chez les patients et la dose doit être ajustée en conséquence. Certains patients peuvent répondre positivement à des doses plus faibles et/ou nécessiter une dose plus faible en raison de leur tolérance.

## **Apnée obstructive du sommeil**

### **Adultes**

WAKIX doit être utilisé à la plus faible dose efficace, en fonction de la réponse et de la tolérance de chaque patient. Tous les patients doivent commencer le traitement à 5 mg par jour et être ajustés, au besoin, selon le schéma de titration recommandé suivant :

- Semaine 1 : commencer le traitement avec une dose de 5 mg/jour (un comprimé de 5 mg)
- Semaine 2 : la dose peut être augmentée à 10 mg/jour (deux comprimés de 5 mg), au besoin
- Semaine 3 : la dose peut être augmentée jusqu'à la dose maximale recommandée de 20 mg/jour (un comprimé de 20 mg), au besoin

La dose quotidienne totale ne doit pas excéder 20 mg par jour.

L'efficacité et la tolérance doivent être surveillées chez les patients et la dose doit être ajustée en conséquence. Certains patients peuvent répondre positivement à des doses plus faibles et/ou nécessiter une dose plus faible en raison de leur tolérance.

### **Modifications posologiques**

Personnes âgées (> 65 ans) : WAKIX doit être utilisé avec précaution chez les personnes âgées, et particulièrement chez les patients très âgés ( $\geq 75$  ans). Les fonctions hépatique, rénale et cardiaque doivent être attentivement évaluées et surveillées (voir [7.1.4 Personnes âgées](#); [10.3 Pharmacocinétique](#)).

Insuffisance hépatique: WAKIX est contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique sévère (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

Chez les patients atteints d'insuffisance hépatique modérée la dose quotidienne maximale de WAKIX ne doit pas excéder 50% de la dose maximale recommandée pour l'âge / le poids du patient. En plus, chaque étape de titration doit être d'une durée de 2 semaines au lieu de 1 semaine en raison de la prolongation attendue de la demi-vie. Les patients doivent être surveillés étroitement (voir [Hépatique/biliaire/pancréatique](#); [10.3 Pharmacocinétique](#)).

Insuffisance rénale: Chez les patients atteints d'insuffisance rénale légère à sévère (DFG estimé de 89 à 15 mL/min/1.73m<sup>2</sup>) la dose quotidienne maximale de WAKIX ne doit pas excéder 50% de la dose maximale recommandée pour l'âge / le poids du patient. Les patients atteints d'insuffisance rénale doivent être surveillés étroitement (voir [10.3 Pharmacocinétique](#)).

WAKIX ne doit pas être utilisé chez des patients atteints d'insuffisance rénale au stade terminal (voir [Rénal](#)).

Polymorphisme génétique: Chez les patients qui sont des métaboliseurs lents des CYP2D6 la dose quotidienne maximale de WAKIX ne doit pas excéder 50% de la dose maximale recommandée pour l'âge / le poids du patient. Ces patients doivent être surveillés étroitement (voir [10.3 Pharmacocinétique](#)).

### **Médications concomitantes :**

WAKIX doit être utilisé avec précaution en association avec des inhibiteurs puissants des CYP2D6 :

- La dose quotidienne totale de WAKIX ne doit pas excéder 50% de la dose maximale recommandée pour l'âge / le poids du patient.
- Pour les patients qui prennent des inhibiteurs puissants des CYP2D6, l'initiation de WAKIX doit se faire sous surveillance étroite.
- Pour les patients sur une dose stable de WAKIX, la dose de WAKIX doit être réduite de moitié lors de l'initiation d'inhibiteurs puissants des CYP2D6.

WAKIX doit être utilisé avec précaution en association avec des inducteurs puissants des CYP3A4 :

- La perte d'efficacité doit être évaluée après l'initiation d'inducteurs puissants des CYP3A4.
- Chez les patients recevant une dose stable de Wakix avant l'initiation d'inducteurs, évaluez s'il faut augmenter la dose de WAKIX, et ce, jusqu'à un maximum de deux fois la dose stable avant l'initiation d'inducteurs.
- Si l'administration concomitante d'un inducteur puissant des CYP3A4 est arrêtée, la dose de WAKIX doit être réduite de moitié et les patients, surveillés étroitement.

(voir [9.2 Interactions médicament-médicament](#))

#### **4.4 Administration**

La totalité de la dose quotidienne de WAKIX doit être prise par voie orale en une seule fois, le matin au réveil, avec de la nourriture. Les comprimés de WAKIX ne doivent pas être mâchés, divisés ou écrasés avant de les avaler.

Il faut éviter de prendre le médicament tard dans la journée (p. ex., en fin d'après-midi ou en soirée), car cela peut amplifier le risque d'impact négatif sur le sommeil nocturne.

#### **4.5 Dose oubliée**

En cas de dose oubliée, les patients doivent prendre la prochaine dose le jour suivant, le matin au réveil.

### **5 SURDOSAGE**

Aucun cas de surdosage n'a été observé lors des études cliniques avec WAKIX®. Aucun traitement particulier n'a été établi en cas de surdosage par WAKIX.

En cas de surdosage soupçonné, les patients doivent être étroitement surveillés pour tout signe ou symptôme d'effet indésirable et un traitement symptomatique approprié doit être initié au besoin. Il faut évaluer le besoin d'un suivi par ECG.

Pour traiter une surdose présumée, communiquez avec le centre antipoison de votre région ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669).

## 6 FORMES POSOLOGIQUES, CONCENTRATIONS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Tableau 1. Formes posologiques, concentrations, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme posologique / teneur / composition	Ingrédients non médicinaux
Orale	Comprimé 5 mg et 20 mg de chlorhydrate de pitolisant	Alcool polyvinylique, cellulose microcristalline, crospovidone, dioxyde de titane, eau purifiée, polyéthylène glycol, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium, talc

Comprimés de 5 mg : comprimé pelliculé blanc, rond, biconvexe, marqué avec un « 5 » d'un côté et lisse de l'autre.

Comprimés de 20 mg : comprimé pelliculé blanc, rond, biconvexe, marqué avec un « 20 » d'un côté et lisse de l'autre.

Les comprimés de WAKIX® sont emballés en flacons blancs en polyéthylène à haute densité contenant 30 comprimés, munis d'un bouchon à l'épreuve des enfants.

## 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

### Cardiovasculaire

#### Allongement de l'intervalle QTc

WAKIX® cause un allongement de l'intervalle QTc proportionnel à la dose (voir [10.2 Pharmacodynamique](#)). Bien que cela n'ait pas été observé dans les études cliniques avec l'utilisation de WAKIX aux doses recommandées, l'allongement de l'intervalle QTc peut augmenter le risque de tachyarythmie ventriculaire polymorphe et de torsade de pointes. Les torsades de pointes peuvent être asymptomatiques ou ressenties par le patient sous forme d'étourdissements, de palpitations, de syncope ou de convulsions. Si elles perdurent, les torsades de pointes peuvent évoluer vers une fibrillation ventriculaire et une mort cardiaque subite.

Les facteurs de risque de torsade de pointes dans la population générale comprennent, sans s'y limiter : sexe féminin, âge ≥ 65 ans, allongement initial de l'intervalle QTc, présence de variants génétiques affectant les canaux ioniques cardiaques ou les protéines régulatrices, en particulier longs syndromes QT congénitaux, antécédents familiaux de mort cardiaque subite à < 50 ans, maladie cardiaque (p.ex., ischémie ou infarctus du myocarde, insuffisance cardiaque congestive, cardiomyopathie, maladie du système de conduction), antécédents d'arythmies, bradycardie symptomatique, troubles électrolytiques (p.ex., hypokaliémie, hypomagnésémie, hypocalcémie) ou des conditions conduisant à des troubles électrolytiques (p. ex., vomissements persistants, troubles de l'alimentation), des événements neurologiques aigus, un diabète sucré et une neuropathie autonome.

Il faut éviter d'utiliser WAKIX® chez les patients présentant un allongement de l'intervalle QTc ou ayant des facteurs de risques pour les torsades de pointes. Il faut aussi éviter d'utiliser WAKIX en association avec les médicaments reconnus pour allonger l'intervalle QT ou qui inhibent fortement les CYP2D6 (voir [9.2 Interactions médicament-médicament](#)).

Il est attendu que l'ampleur de l'allongement de l'intervalle QT par WAKIX soit plus élevée chez les patients qui sont des métaboliseurs lents des substrats du CYP2D6 et chez les patients

présentant une insuffisance hépatique ou rénale en raison de concentrations plus élevées de pitolisant. Surveillez les métaboliseurs lents du CYP2D6 ainsi que les patients atteints d'insuffisance hépatique ou rénale pour une prolongation de l'intervalle QTc. Une modification posologique est recommandée chez les métaboliseurs lents du CYP2D6, les patients atteints d'insuffisance hépatique modérée ou d'insuffisance rénale modérée à sévère (voir [4.1 Considérations posologiques](#)). WAKIX est contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique grave et n'est pas recommandé chez les patients atteints d'une insuffisance rénale en phase terminale.

Lorsque des médicaments prolongeant l'intervalle QTc sont prescrits, les professionnels de la santé doivent informer leurs patients de la nature et des implications des modifications de l'ECG, des maladies sous-jacentes et des troubles considérés comme représentant des facteurs de risque, des interactions médicamenteuses démontrées et prévues, des symptômes évocateurs d'arythmie, des stratégies de gestion des risques et autres informations pertinentes à l'utilisation du médicament. Les patients doivent être avisés de contacter immédiatement leur professionnel de la santé pour signaler toute nouvelle douleur ou malaise thoracique, modification du rythme cardiaque, palpitations, étourdissements, sensation de tête légère, évanouissement ou changement dans la médication ou nouveaux médicaments.

### **Dépendance/tolérance**

Puisque WAKIX affecte le système nerveux central, il y a un risque potentiel d'abus, d'usage inapproprié, de dépendance et d'effet rebond. D'après les données cliniques, WAKIX présente un faible potentiel d'abus aux doses recommandées. Aucun signe de sevrage ou de rebond n'a été observé chez les adultes lors des études cliniques aux doses recommandées. Des symptômes de sevrage ont été observés lors de l'étude chez les enfants (voir [8.2.1 Effets indésirables identifiés lors des essais cliniques – Enfants](#)). Les patients doivent être surveillés lors de l'arrêt du traitement.

### **Conduite de véhicules et utilisation de machines**

La prudence est requise lors de la conduite d'un véhicule motorisé ou lors de l'utilisation d'une machine potentiellement dangereuse.

Les patients doivent être mis en garde contre la conduite d'une automobile ou l'utilisation d'autres machines dangereuses jusqu'à ce qu'ils soient raisonnablement certains que le traitement par WAKIX ne nuit pas à leur capacité à entreprendre de telles activités.

### **Hépatique/biliaire/pancréatique**

WAKIX est contre-indiqué chez les patients atteints d'insuffisance hépatique grave (Child-Pugh C) (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

Il faut considérer la nécessité d'évaluer la fonction hépatique avant d'initier WAKIX.

WAKIX est principalement métabolisé par le foie. Il y a une augmentation significative de l'exposition au pitolisant et une demi-vie plus longue chez les patients atteints d'insuffisance hépatique modérée comparativement aux patients à la fonction hépatique normale. Il faut suivre les modifications posologiques recommandées et assurer un suivi serré (voir [4.2 Dose recommandée et modifications posologiques](#)).

## **Neurologique**

La prudence est de mise lors du traitement de patients qui ont des antécédents d'épilepsie. Dans les études cliniques et l'expérience post-commercialisation, des cas de convulsions ou d'aggravation des convulsions ont été rapportés chez des patients ayant des antécédents d'épilepsie. Dans les études animales, des métabolites du pitolisant ont provoqué des convulsions à des doses élevées (voir [Toxicologie générale](#)).

## **Psychiatrique**

WAKIX doit être administré avec prudence chez les patients ayant des antécédents de troubles psychiatriques, incluant l'anxiété ou la dépression. Après commercialisation, des cas d'idées suicidaires et d'hospitalisations pour des maladies mentales ont été rapportés chez des patients recevant du pitolisant.

## **Rénal**

Il faut évaluer la fonction rénale avant l'initiation de WAKIX. Un taux plasmatique plus élevé est attendu chez les patients atteints d'insuffisance rénale légère à sévère (DFG estimé de 89 à 15 ml/minutes/1,73 m<sup>2</sup>). Il faut suivre les ajustements posologiques recommandés et effectuer une surveillance étroite (voir [4.2 Dose recommandée et modifications posologiques](#)).

La pharmacocinétique de WAKIX chez les patients atteints d'insuffisance rénale en phase terminale (DFG estimé < 15 ml/minute/1,73 m<sup>2</sup>) est inconnue. Il est peu probable que le pitolisant soit dialysable. Par conséquent, WAKIX ne doit pas être utilisé chez les patients atteints d'une insuffisance rénale en phase terminale.

## **Santé reproductive : Potentiel des femmes et des hommes**

### ***Reproduction***

Les données sur l'utilisation de WAKIX chez les femmes enceintes sont très limitées (voir [7.1.1 Femmes enceintes](#)).

Les études chez les animaux ont révélé une toxicité pour la reproduction, y compris de la tératogénicité. Chez les rats, il a été démontré que le pitolisant et ses métabolites traversent le placenta (les niveaux de pitolisant et de ses métabolites dans le sang et les tissus du fœtus étaient comparables aux concentrations sanguines maternelles) (voir [Toxicologie de la reproduction et du développement](#)).

WAKIX ne doit pas être utilisé pendant la grossesse.

WAKIX peut réduire l'efficacité des contraceptifs hormonaux. Les patientes utilisant une contraception hormonale doivent utiliser au moins une autre méthode de contraception non hormonale fiable pendant un traitement par WAKIX et pour au moins 21 jours après l'arrêt du traitement.

### ***Fertilité***

Des études chez les animaux ont montré des effets sur les paramètres du sperme, sans incidence importante sur la performance de reproduction chez les mâles, et sur la réduction du pourcentage de fœtus vivant chez les femelles traitées (voir [Toxicologie de la reproduction et du développement](#)).

## 7.1 Populations particulières

### 7.1.1 Femmes enceintes

Les données sur l'utilisation de WAKIX chez les femmes enceintes lors d'études cliniques sont très limitées. WAKIX ne doit pas être utilisé pendant la grossesse, sauf si l'état clinique des femmes nécessite un traitement par WAKIX. Selon des résultats d'études sur les animaux, il pourrait y avoir un risque pour le fœtus à la suite d'une exposition à WAKIX pendant la grossesse. Une administration orale de pitolisant à des rats femelles pendant la gestation et l'allaitement a nui à la santé maternelle et fœtale et a induit un retard de développement (voir [Toxicologie de la reproduction et du développement](#)).

Les femmes en âge de procréer doivent être averties d'éviter toute grossesse au cours d'un traitement par WAKIX. Cela inclut l'utilisation de méthodes contraceptives fiables. Puisque WAKIX peut réduire l'efficacité des contraceptifs hormonaux, les femmes utilisant une contraception hormonale doivent utiliser au moins une autre méthode de contraception non hormonale fiable pendant un traitement par WAKIX et pour au moins 21 jours après l'arrêt du traitement.

### 7.1.2 Allaitement

Les données cliniques d'une étude sur l'allaitement chez 8 femmes indiquent que le pitolisant est excrété dans le lait maternel (voir [Allaitement](#)). Cependant, aucune donnée n'existe concernant les effets sur les nourrissons allaités ou l'effet de ce médicament sur la lactation.

On ne peut exclure un risque pour l'enfant allaité et par conséquent, l'allaitement est contre-indiqué (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

### 7.1.3 Enfants

#### Narcolepsie

Santé Canada ne dispose d'aucune donnée dans la population pédiatrique de moins de 6 ans et seules des données limitées sont disponibles chez les patients pédiatriques pesant moins de 30 kg. Cette indication n'est donc pas autorisée chez ces patients (voir [4.2 Dose recommandée et modifications posologiques](#); [10.3 Enfants](#)).

Les effets de WAKIX à plus long terme n'ont pas été bien établis au-delà de 8 semaines dans la population pédiatrique âgée de 6 ans et plus.

#### Apnée obstructive du sommeil

Santé Canada ne dispose d'aucune donnée; par conséquent, l'indication dans la population pédiatrique n'est donc pas autorisée par Santé Canada.

### 7.1.4 Personnes âgées

Des données pharmacocinétiques limitées sont disponibles pour les sujets âgés en santé.

Du nombre total de patients atteints de narcolepsie dans des études cliniques portant sur WAKIX, 14 patients (~5 %) étaient âgés de 65 ans et plus. Aucune différence cliniquement pertinente en matière d'innocuité ou d'efficacité n'a été observée entre ces patients et des patients plus jeunes lors de ces études cliniques, mais une sensibilité supérieure chez certains individus plus âgés ne peut être exclue. Parmi le nombre total de patients atteints d'AOS dans les études cliniques à double insu de WAKIX, 111 patients (~ 11,5 %) étaient âgés de ≥ 65 ans. L'insomnie a été rapportée à un taux plus élevé chez les personnes âgées dans ces études.

WAKIX doit être utilisé avec prudence chez les personnes âgées, et en particulier chez les patients très âgés ( $\geq 75$  ans). Les fonctions hépatique, rénale et cardiaque doivent être attentivement examinées avant d'augmenter la dose et doivent être surveillées de près (voir [4.2 Dosage recommandée et modifications posologiques](#); [10.3 Pharmacocinétique](#)).

## 8 EFFETS INDÉSIRABLES

### 8.1 Aperçu des effets indésirables

#### **Narcolepsie**

Au total, 172 patients adultes uniques et 73 patients pédiatriques uniques ont été exposés au pitolisant lors d'études cliniques à double insu, contrôlés par placebo, portant sur la narcolepsie et d'une durée maximale de 8 semaines. Les effets indésirables les plus courants signalés avec le pitolisant chez les patients adultes ont été les maux de tête (18.0 %), la nausée (5.2%), l'insomnie (4.1 %) et les infections virales des voies respiratoires supérieures (4.1 %). Des effets indésirables similaires ont été signalés chez les patients pédiatriques, dont les plus couramment signalés ont été les maux de tête (19.2%), l'insomnie (6.8%) et l'hypertension (2.7%). Les effets indésirables sont généralement d'intensité légère à modérée.

Dans les études cliniques à double insu contrôlés par placebo portant sur la narcolepsie chez les adultes, l'incidence d'effets indésirables graves était bas et similaire entre le groupe traité par pitolisant (1.2%) et le groupe placebo (0.8%). L'incidence d'effets indésirables menant à la discontinuation était similaire entre le groupe traité par pitolisant (3.5%) et le groupe placebo (3.8%) et ceux-ci étaient catégorisés selon la classe de système organique (SOC) proposée par le MedDRA comme suit: affections gastro-intestinales, système nerveux ou psychiatrique.

Au cours de l'étude ouvert en simple aveugle chez les adultes (n=137), des cas de dépression (2.2%) ont été rapportés comme effet indésirable grave, menant parfois à la discontinuation (1.5%).

#### **Apnée obstructive du sommeil**

Au cours du programme de développement clinique de l'AOS, 468 patients adultes au total ont été exposés au pitolisant lors des études cliniques pivots à double insu, randomisées et contrôlées par placebo. Les effets indésirables les plus courants rapportés chez les patients traités par pitolisant à une incidence supérieure à celle du placebo étaient l'insomnie (8,8 % contre 4,0 %), les nausées (3,2 % contre 1,3 %) et les douleurs abdominales (2,6 % contre 1,3 %). Les maux de tête, qui étaient l'effet indésirable le plus fréquemment rapporté, avaient une incidence plus élevée dans le groupe placebo (13,9 %) par rapport au groupe pitolisant (13,5 %).

La majorité des effets indésirables chez les patients ayant reçu du pitolisant dans les études pivots à double insu contrôlées par placebo pour l'AOS étaient d'intensité légère ou modérée. L'effet indésirable d'intensité modérée le plus fréquemment rapporté était le mal de tête (5,8 %). Globalement, les effets indésirables graves ont été rapportés chez une proportion légèrement plus élevée de patients traités par pitolisant (5,1 %) par rapport aux patients traités par placebo (3,3 %). L'incidence des arrêts de traitement dus à un effet indésirable émergent (EIT) était comparable entre les groupes pitolisant et placebo (2,6 % dans chaque groupe).

## 8.2 Effets indésirables identifiés lors des essais cliniques

Étant donné que les études cliniques sont menées dans des conditions très particulières, les taux d'effets indésirables lors des études cliniques peuvent ne pas refléter les taux observés dans la pratique courante et ne doivent pas être comparés aux taux dans le cadre d'études cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables d'un médicament tirés d'études cliniques s'avèrent utiles pour la détermination des effets indésirables liés aux médicaments et pour l'approximation des taux.

### Narcolepsie

L'innocuité de WAKIX chez les patients adultes atteints de narcolepsie présentée ci-dessous a été évaluée dans trois études cliniques pivots d'efficacité de Phase 3 - HARMONY I, HARMONY Ibis et HARMONY CTP (voir [14 ETUDES CLINIQUES](#)).

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés dans les études clinique pivots de WAKIX à double insu contrôlés par placebo ont été les maux de tête (17.5%), la nausée (6.0%) et l'insomnie (4.7%).

Les effets indésirables qui ont mené à la discontinuation incluent des effets indésirables liés à des conditions gastro-intestinales, du système nerveux et psychiatriques.

Les tableaux 2 et 3 présentent les effets indésirables qui ont été rapportés chez plus d'un patient traité par WAKIX durant les études cliniques pivots à double insu contrôlés par placebo.

**Tableau 2.** EIT survenus chez > 2 % (n > 1) des patients traités par WAKIX - HARMONY I et HARMONY Ibis

<b>SOC</b>	<b>WAKIX</b>	<b>Modafinil</b>	<b>Placebo</b>
<b>Terme préférentiel</b>	<b>(n = 95)</b>	<b>(n = 95)</b>	<b>(n = 62)</b>
	<b>% (n)</b>	<b>% (n)</b>	<b>% (n)</b>
<b>Tout effet indésirable</b>	55,8 (53)	58,9 (56)	48,4 (30)
<b>Affections gastro-intestinales</b>			
Nausée	6,3 (6)	2,1 (2)	4,8 (3)
Diarrhée	3,2 (3)	6,3 (6)	3,2 (2)
Bouche sèche	3,2 (3)	0	1,6 (1)
Vomissements	3,2 (3)	0	0
Douleur abdominale	2,1 (2)	4,2 (4)	1,6 (1)
Odynophagie	2,1 (2)	0	0
<b>Troubles généraux et anomalies au site d'administration</b>			
Fatigue	3,2 (3)	3,2 (3)	3,2 (2)
Pyrexie	2,1 (2)	1,1 (1)	0
<b>Infections et infestations</b>			
Infection virale des voies respiratoires supérieures	6,3 (6)	6,3 (6)	1,6 (1)
<b>Investigations</b>			
Rythme cardiaque accru	2,1 (2)	1,1 (1)	0
<b>Troubles du métabolisme et de la nutrition</b>			
Perte d'appétit	4,2 (4)	1,1 (1)	0
<b>Affections musculosquelettiques et du tissu conjonctif</b>			
Douleurs dorsales	4,2 (4)	0	1,6 (1)
Arthralgie	3,2 (3)	0	0
<b>Affections du système nerveux</b>			
Maux de tête	22,1 (21)	12,6 (12)	17,7 (11)

Vertiges	5,3 (5)	5,3 (5)	1,6 (1)
Cataplexie	3,2 (3)	2,1 (2)	1,6 (1)
Somnolence	2,1 (2)	2,1 (2)	1,6 (1)
Hypersomnie	2,1 (2)	1,1 (1)	0
Tremblements	2,1 (2)	1,1 (1)	0
<b>Affections psychiatriques</b>			
Insomnie	6,3 (6)	0	3,2 (2)
Anxiété	2,1 (2)	3,2 (3)	0
Irritabilité	2,1 (2)	3,2 (3)	0
Hallucinations	2,1 (2)	1,1 (1)	0

EIT : Effets indésirables survenus au cours du traitement

**Tableau 3.** EIT survenus chez > 3 % (n > 1) des patients traités par WAKIX - HARMONY CTP

<b>SOC</b>	<b>WAKIX</b>	<b>Placebo</b>
<b>Terme préférentiel</b>	<b>(n = 54)</b>	<b>(n = 51)</b>
	<b>% (n)</b>	<b>% (n)</b>
<b>Tout effet indésirable</b>	<b>35,2 (19)</b>	<b>31,4 (16)</b>
<b>Affections gastro-intestinales</b>		
Nausée	5,6 (3)	0
<b>Troubles généraux et anomalies au site d'administration</b>		
Asthénie	3,7 (2)	3,9 (2)
<b>Infections et infestations</b>		
Infection des voies respiratoires supérieures	3,7 (2)	0
<b>Investigations</b>		
Fréquence cardiaque accrue	3,7 (2)	0
<b>Affections du système nerveux</b>		
Maux de tête	9,3 (5)	9,8 (5)
<b>Affections psychiatriques</b>		
Anxiété	5,6 (3)	0
Irritabilité	5,6 (3)	2,0 (1)
Dyssomnie	3,7 (2)	2,0 (1)

### **Apnée obstructive du sommeil**

L'innocuité de WAKIX chez les patients adultes atteints d'AOS présentée ci-dessous a été évaluée dans deux études cliniques pivots d'efficacité de Phase 3, HAROSA I et HAROSA II (voir 14 ETUDES CLINIQUES).

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés dans les études cliniques pivots de WAKIX à double insu contrôlées par placebo ont été les maux de tête (11,5 %) et l'insomnie (6 %).

Les effets indésirables qui ont mené à la discontinuation incluent des effets indésirables liés à des conditions gastro-intestinales, du système nerveux et psychiatriques.

Le tableau 4 présente les effets indésirables survenus à un taux de 1 % ou plus et qui étaient plus fréquents chez les patients adultes traités par WAKIX que chez ceux traités par le placebo au cours de la période en double insu des études cliniques pivots contrôlées par placebo.

**Tableau 4.** EIT survenus chez  $\geq 1\%$  des patients traités par WAKIX et à une fréquence plus élevée que le placebo – HAROSA I et HAROSA II

SOCs Terme préférentiel	WAKIX	Placebo
	(n=383)	(n=128)
	% (n)	% (n)
<b>Tout effets indésirable</b>	<b>37,9 (145)</b>	<b>28,9 (37)</b>
<b>Affections gastro-intestinales</b>	8,4 (32)	7,8 (10)
Douleur/gêne abdominale*	1,8 (7)	0,8 (1)
Diarrhée	1,8 (7)	1,6 (2)
Nausée	2,1 (8)	1,6 (2)
<b>Infections et infestations</b>	9,1 (35)	8,6 (11)
Grippe	2,3 (9)	0
Rhinite	1 (4)	0
<b>Affections musculosquelettiques et du tissu conjonctif</b>	5,7 (22)	2,3 (3)
Arthralgie	1 (4)	0
Douleurs dorsales	1,8 (7)	1,6 (2)
Spasmes musculaires	1 (4)	0
<b>Affections du système nerveux</b>	14,1 (54)	13,3 (17)
Étourdissements	1,3 (5)	0,8 (1)
Maux de tête	11,5 (44)	11,7 (15)
<b>Affections psychiatriques</b>	11 (42)	4,7 (6)
Anxiété	1 (4)	0
Insomnie**	7,8 (30)	3,1 (4)
<b>Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales</b>	2,9 (11)	2,3 (3)
Toux	1,6 (6)	0

\* La douleur/gêne abdominale comprend les termes préférentiels suivants : gêne abdominale, douleur abdominale et douleur abdominale supérieure

\*\* L'insomnie comprend les termes préférentiels suivants : insomnie initiale, insomnie intermédiaire et insomnie terminale

### 8.2.1 Effets indésirables identifiés lors des essais cliniques – Enfants

La population pédiatrique ( $\geq 6$  ans;  $\geq 22$  kg) a été évaluée lors d'une étude multicentrique randomisée, contrôlée par placebo, à double insu, n = 110 patients (voir [14 ETUDES CLINIQUES](#)).

Un total de 73 enfants et adolescents ont été traités par WAKIX durant 8 semaines. Basé sur ce nombre limité de patients, le profil d'innocuité observé semble correspondre à celui des adultes, sauf pour des taux plus élevés de symptômes de sevrage observés 7 jours après l'arrêt du traitement (y compris la dysphorie; l'augmentation de l'appétit; l'agitation/retard psychomoteur à 17%, 20% et 16%, respectivement pour le groupe traité par WAKIX, et 11%, 3% et 8% pour le groupe placebo), et des cas rapportés d'insomnie qui ont persisté jusqu'à l'arrêt du traitement.

### 8.3 Effets indésirables moins communs identifiés lors des essais cliniques

#### Narcolepsie

Les effets indésirables suivants ont aussi été rapportés au cours des études cliniques pivots avec une fréquence de n = 1 chez des patients adultes atteints de narcolepsie qui étaient traités par WAKIX.

**Affections cardiaques** : angine de poitrine, bloc de branche droite, palpitations, tachycardie sinusale

**Affections oculaires** : sécheresse oculaire

**Affections gastro-intestinales** : gêne abdominale, douleur abdominale haute, ulcère aphteux, dyspepsie, douleur gastro-intestinale, hémorroïdes, cloques des muqueuses orales, stomatite, mal de dents

**Affections hépatobiliaires** : cholécystite chronique

**Affections du système immunitaire** : allergie au métal

**Infections et infestations** : cystite, érythème migrateur, orgelet, méningite, pyélonéphrite, sinusite

**Lésions, intoxications et complications d'interventions** : abrasion de la peau, brûlures thermiques

**Investigations**: augmentation de l'alanine aminotransférase, augmentation de l'aspartate aminotransférase, augmentation de la créatine phosphokinase, inversion de l'onde T d'un électrocardiogramme, augmentation de la gamma-glutamyltransférase, rythme cardiaque irrégulier, prise de poids

**Troubles du métabolisme et de la nutrition** : trouble de l'appétit, rétention hydrique

**Affections musculosquelettiques et du tissu conjonctif** : myalgie

**Affections du système nerveux** : céphalée vasculaire, dyskinésie, migraine, céphalée de tension

**Affections psychiatriques** : rêves anormaux, agitation, apathie, dépression et symptômes dépressifs, dysphorie, hallucination visuelle, hallucination hypnagogique, insomnie initiale, insomnie de maintien, nervosité, cauchemars, fébrilité, troubles du sommeil, parler en dormant, stress

**Affections du rein et des voies urinaires** : dysurie, pollakiurie, odeur anormale de l'urine

**Affections du système reproducteur et des seins** : dysménorrhée, céphalée prémenstruelle

**Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales** : douleur oropharyngée, détresse respiratoire

**Affections de la peau et du tissu sous-cutané** : eczéma, hyperhidrose, éruption cutanée

**Affections vasculaires** : hypertension

### **Apnée obstructive du sommeil**

Les effets indésirables suivants ont aussi été rapportés au cours des études cliniques pivots avec une fréquence inférieure à 1 % chez des patients adultes atteints d'apnée obstructive du sommeil (AOS) traités par WAKIX.

**Affections hématologiques et du système lymphatique** : anémie

**Affections cardiaques** : arythmie, bloc auriculo-ventriculaire, insuffisance cardio-pulmonaire, palpitations, tachycardie

**Affections de l'oreille et du labyrinthe** : acouphènes

**Affections oculaires** : lésion de la cornée, diplopie, œil sec, photopsie

**Affections gastro-intestinales** : constipation, bouche sèche, selles décolorées, flatulences, troubles gastro-intestinaux, reflux gastro-œsophagien, syndrome du côlon irritable, hypersécrétion salivaire, mal de dents, uvulite

**Troubles généraux et anomalies au site d'administration** : gêne thoracique, gêne, hernie, syndrome grippal, œdème localisé, œdème périphérique, soif

**Affections du système immunitaire** : sensibilité chimique multiple, allergie saisonnière

**Infections et infestations** : bronchite, sinusite chronique, érysipèle, infection oculaire à staphylocoque, infection fongique, gastro-entérite, gingivite, zona, infection des voies respiratoires inférieures, otite externe, paronychie, infection des voies respiratoires, infection du canal radiculaire, sinusite, infection du site de stomie, abcès sous-cutané, trachéobronchite, infection des voies respiratoires supérieures, infection des voies urinaires

**Lésions, intoxications et complications d'interventions** : morsure d'arthropode, fracture des os du visage, fracture du pied, fracture de la main, rupture du ligament, blessure à un membre, blessure

**Investigations** : augmentation de la pression artérielle, électrocardiogramme QT prolongé, augmentation de la fréquence cardiaque, augmentation des enzymes hépatiques, prise de poids

**Troubles du métabolisme et de la nutrition** : diminution de l'appétit

**Affections musculosquelettiques et du tissu conjonctif** : gêne dans les membres, douleurs musculo-squelettiques, myosite, douleur au cou, douleur aux extrémités, tendinite

**Affections du système nerveux** : déséquilibre du système nerveux autonome, troubles de l'attention, migraine, somnolence, syncope, céphalées de tension, tremblements

**Affections psychiatriques** : rêves anormaux, éveil confusionnel, peur, hallucination visuelle, nervosité, névrose, cauchemar, réaction de panique, agitation

**Affections du système reproducteur et des seins** : dysfonction érectile

**Affections respiratoires, thoraciques et médiastinales** : dyspnée nocturne, douleur oropharyngée, toux productive, rhinite allergique

**Affections de la peau et du tissu sous-cutané** : sueurs froides, eczéma, érythème, hyperhidrose, sueurs nocturnes, éruption cutanée, urticaire

**Actes chirurgicaux et médicaux** : chirurgie des tumeurs de la vessie, opération dentaire, réparation utérine

**Affections vasculaires** : bouffées de chaleur, thrombophlébite superficielle

### 8.3.1 Effets indésirables moins communs identifiés lors des essais cliniques – Enfants

Les effets indésirables suivants ont aussi été rapportés au cours de l'étude clinique pivot avec une fréquence de  $n = 1$  chez des patients pédiatriques (âgés de 6 ans et plus) atteints de narcolepsie qui étaient traités par WAKIX.

**Affections gastro-intestinales** : douleurs abdominales, dyspepsie

**Troubles généraux et anomalies au site d'administration** : pyrexie

**Affections du système immunitaire** : allergies saisonnières

**Infections et infestations** : rhinopharyngite, pharyngite

**Lésions, intoxications et complications d'interventions** : entorse ligamentaire

**Troubles du métabolisme et de la nutrition** : augmentation de l'appétit

**Affections musculosquelettiques et du tissu conjonctif** : myalgie

**Affections du système nerveux** : cataplexie, somnolence, tremblement

**Affections psychiatriques** : agression, anxiété, hallucination, irritabilité, nervosité, cauchemar

**Affections du système reproducteur et des seins** : dysménorrhée

**Affections de la peau et du tissu sous-cutané** : sueurs nocturnes, prurit

**Affections vasculaires** : bouffées de chaleur

## 8.4 Résultats de laboratoire anormaux : hématologique, chimie clinique et autres données quantitatives

**Tableau 5.** Incidence de modifications de Grade 4 aux CTCAE dans les épreuves de laboratoire après le début de l'étude de chez les patients adultes lors des études sur la narcolepsie

Paramètres et critères	WAKIX	Placebo
	n = 303	n = 131
	n (%)	n (%)
Plaquettes - basses	3 (1,1)	0
Glucose - élevé	1 (0,4)	0
Potassium – élevé	2 (0,8)	3 (2,6)
Potassium – bas	1 (0,4)	1 (0,9)
Sodium – bas	2 (0,8)	0

CTCAE : Critères communs de terminologie pour les événements indésirables

## 8.5 Effets indésirables identifiés après la mise en marché

Les effets indésirables suivants ont été signalés depuis la mise en marché de pitolisant à l'extérieur du Canada. Étant donné que ces effets sont signalés volontairement par une population de taille indéterminée, il n'est pas toujours possible d'estimer avec exactitude leur fréquence ou d'établir le lien de causalité avec le médicament.

**Affections de l'oreille et du labyrinthe :** acouphène

**Troubles généraux et anomalies au site d'administration :** malaise, syndrome de sevrage

**Affections du système nerveux :** épilepsie

**Affections du système immunitaire :** hypersensibilité (anaphylaxie)

**Affections psychiatriques :** agression, comportement anormal, idées suicidaires, manie, tentative de suicide, troubles bipolaires

**Affections de la peau et du tissu sous-cutané :** prurit, urticaire

**Affections vasculaires :** bouffées de chaleur

## 9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

### 9.2 Aperçu des interactions médicamenteuses

Population pédiatrique : les études d'interactions médicamenteuses ont été réalisées uniquement chez l'adulte.

L'administration concomitante de WAKIX avec des inhibiteurs puissants du CYP2D6 augmente significativement l'exposition au pitolisant.

L'utilisation concomitante de WAKIX avec des inducteurs puissants du CYP3A4 diminue l'exposition au pitolisant.

Pour l'utilisation concomitante de WAKIX avec des inhibiteurs puissants du CYP2D6 et des inducteurs puissants du CYP3A4, suivre les ajustements posologiques recommandés et surveiller de près (voir [4.2 Dosage recommandée et modifications posologiques](#)).

L'utilisation des antagonistes des récepteurs H1 à action centrale avec WAKIX est à éviter car ils peuvent réduire l'efficacité de WAKIX.

L'utilisation de WAKIX en association avec d'autres médicaments connus pour prolonger l'intervalle QT est à éviter car cela peut augmenter le risque d'arythmie cardiaque.

L'efficacité de la contraception hormonale peut être réduite lorsqu'elle est utilisée avec WAKIX. Les patientes utilisant une contraception hormonale doivent utiliser au moins une autre méthode de contraception non hormonale fiable pendant un traitement par WAKIX et pour au moins 21 jours après l'arrêt du traitement.

La prudence s'impose lors de l'administration de pitolisant avec un substrat de l'OCT1.

### 9.3 Interactions médicament-comportement

Aucune interaction avec le style de vie n'a été établie.

### 9.4 Interactions médicament-médicament

Les médicaments apparaissant dans ce tableau sont fondés sur des cas rapportés ou des études sur les interactions médicamenteuses, ou encore sur les interactions potentielles en raison de l'ampleur ou de la gravité anticipée de l'interaction (ceux qui ont été identifiés comme contre-indiqués).

**Tableau 6.** Interactions médicament-médicament établies ou potentielles

Classe et/ou nom du médicament	Source de preuves	Effet	Commentaire clinique
Inhibiteurs puissants du CYP2D6 (p. ex., bupronion, cinacalcet, fluoxétine paroxétine, quinine, terbinafine, venlafaxine)	EC	De puissants inhibiteurs du CYP2D6 ont augmenté la $C_{max}$ et l'ASC de pitolisant de 2,2 fois.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pour les patients prenant des inhibiteurs puissants du CYP2D6, initier WAKIX sous étroite surveillance.</li> <li>• Pour les patients recevant une dose stable de WAKIX, réduire la dose de WAKIX de moitié lors de l'initiation d'inhibiteurs puissants du CYP2D6.</li> <li>• La dose maximale recommandée est de 20 mg.</li> </ul>
Inducteurs puissants du CYP3A4 (p. ex., rifampicine, carbamazépine, phénytoïne)	EC	De puissants inducteurs de CYP3A4 ont réduit la $C_{max}$ et l'ASC de pitolisant de 50 %.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Évaluer la perte d'efficacité après l'ajout d'un inducteur puissant du CYP3A4.</li> <li>• Chez les patients précédemment stables sur une dose de 20 mg, envisager d'augmenter la dose de WAKIX jusqu'à un maximum de 40 mg, si nécessaire.</li> </ul>

Classe et/ou nom du médicament	Source de preuves	Effet	Commentaire clinique
			<ul style="list-style-type: none"> <li>Si le dosage concomitant avec un puissant inducteur du CYP3A4 est arrêté, réduire la dose de WAKIX de moitié et surveiller étroitement.</li> </ul>
Antagoniste du récepteur de l'histamine 1 (H1) (p. ex., maléate de phéniramine, diphenhydramine, prométhazine (antihistaminiques), imipramine, clomipramine, mirtazapine (antidépresseur tricyclique ou tétracyclique))	T	WAKIX augmente les niveaux d'histamine dans le cerveau. Par conséquent, les antagonistes du récepteur H1 qui traversent la barrière hémato-encéphalique peuvent réduire l'efficacité de WAKIX.	Éviter l'utilisation concomitante d'antagoniste du récepteur H1 à action centrale.
Médicaments qui prolongent l'intervalle QTc (p.ex., antiarythmiques de la classe 1A (procaïnamide, disopyramide), antiarythmiques de la classe 3 (amiodarone, sotalol), antipsychotiques (ziprasidone, chlorpromazine) et antibiotiques (moxifloxacine))*	T	L'utilisation concomitante de médicaments qui allongent l'intervalle QT peut augmenter les effets d'allongement de l'intervalle QTc de WAKIX et augmenter le risque d'arythmie cardiaque.	Éviter l'utilisation de WAKIX en association avec d'autres médicaments connus pour prolonger l'intervalle QT.
Médicaments qui peuvent réduire les électrolytes sériques (p. ex., diurétiques de l'anse, thiazidiques et apparentés, laxatifs et lavements, amphotéricine B, corticostéroïdes à forte dose) *	T	L'hypokaliémie, l'hypocalcémie et/ou l'hypomagnésémie peuvent augmenter l'effet d'allongement de l'intervalle QTc de WAKIX.	Des précautions doivent être prises si WAKIX est administré avec des médicaments qui peuvent diminuer les taux sériques de potassium, de magnésium et/ou de calcium en raison d'une augmentation potentielle de l'effet d'allongement de l'intervalle QTc (voir <a href="#">Cardiovasculaire</a> ; <a href="#">Électrophysiologie cardiaque</a> ). La surveillance des électrolytes est recommandée.

Classe et/ou nom du médicament	Source de preuves	Effet	Commentaire clinique
Substrats sensibles au CYP3A4 (p. ex., midazolam, contraceptifs hormonaux, cyclosporine)	EC	WAKIX est un inducteur faible du CYP3A4. Par conséquent, une efficacité réduite des substrats sensibles du CYP3A4 peut survenir lorsqu'ils sont utilisés concomitamment avec WAKIX. L'efficacité des contraceptifs hormonaux (p. ex., éthinylestradiol) peut être réduite lorsqu'ils sont utilisés avec WAKIX et ce, jusqu'à 21 jours après l'arrêt de la thérapie.	Les patientes utilisant un contraceptif oral doivent utiliser au moins une autre méthode de contraception non-hormonale fiable pendant le traitement par WAKIX et pour au moins 21 jours après l'arrêt du traitement.
Inhibiteurs puissants des uridine glucuronyl transférases (UGT) (p. ex., inhibiteurs de kinases antinéoplasiques)	EC	Le probénécide à l'état d'équilibre a légèrement diminué l'ASC du pitolisant mais a augmenté l'ASC de ses métabolites inactifs, certains de plus de 6 fois. La pertinence clinique de cet effet n'a pas été établie.	L'administration de WAKIX avec un inhibiteur puissant de l'UGT doit se faire avec précaution.
Substrats de transporteurs de cations organiques 1 (OCT1) (p. ex., metformine ou biguanides)	T	<i>In vitro</i> , le pitolisant a montré une inhibition de plus de 50% vis-à-vis de l'OCT1 à 1,33 µM, la CI50 extrapolée du pitolisant est de 0,795 µM. La pertinence clinique de cet effet n'a pas été établie.	L'administration de WAKIX avec un substrat des OCT1 doit se faire avec précaution.

Légende : É = Étude de cas; EC = Étude clinique; T = Théorique

\* Cette liste n'est pas exhaustive. Les sources d'information récentes doivent être consultées pour obtenir la liste de médicaments allongeant l'intervalle QTc et/ou des médicaments pouvant réduire les électrolytes sériques.

Une étude clinique a été menée pour évaluer l'utilisation concomitante de WAKIX avec de l'oxybate de sodium ou du modafinil. WAKIX n'a pas modifié de manière significative la pharmacocinétique de l'oxybate de sodium ou du modafinil. L'exposition au pitolisant était légèrement réduite (15 à 20%) lorsqu'il était administré en concomitance avec ces médicaments. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire.

Une étude clinique a démontré qu'un inhibiteur puissant du CYP3A4 n'affectait pas de manière significative la pharmacocinétique de WAKIX.

Une étude clinique a démontré que WAKIX n'a pas eu d'effet significatif sur la pharmacocinétique d'un substrat du CYP2B6.

### **9.5 Interactions médicament-aliment**

La nourriture (petit-déjeuner riche en graisses et en calories) retarde le  $T_{max}$  et réduit la vitesse et le degré d'absorption du pitolisant. Dans les études cliniques de Phase III, WAKIX a été administré le matin, sans égard à la nourriture.

La consommation de pamplemousse et de jus de pamplemousse peut avoir un impact sur l'exposition à WAKIX.

### **9.6 Interactions médicament-plante médicinale**

Aucune interaction avec des plantes médicinales n'a été établie. Cependant, des précautions conformes à celles décrites ci-dessus, y compris un ajustement de la dose et une surveillance étroite, doivent être prises lorsque WAKIX est pris avec des herbes qui sont des:

- inhibiteurs puissants du CYP2D6 (p.ex., sceau d'or)
- inducteurs puissants du CYP3A4 (p.ex., millepertuis)

### **9.7 Interactions médicament-tests de laboratoire**

Aucune interaction avec des épreuves de laboratoires n'a été établie.

## **10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE**

### **10.1 Mode d'action**

Le pitolisant est un antagoniste/agoniste inverse puissant, très sélectif, actif par voie orale du récepteur de l'histamine 3 ( $H_3$ ) humaine. En se liant aux autorécepteurs  $H_3$  histaminergiques présynaptiques, il augmente la synthèse et la libération d'histamine, un neurotransmetteur favorisant l'éveil ainsi que d'autres neurotransmetteurs favorisant l'éveil (p.ex., acétylcholine, dopamine, norépinephrine). L'histamine est importante pour stabiliser les états sommeil/éveil par une activation directe des régions du cerveau favorisant l'éveil et en inhibant directement ou indirectement les régions du cerveau favorisant le sommeil paradoxal et le sommeil lent.

Alors que WAKIX<sup>®</sup> augmente la libération de neurotransmetteurs (norépinephrine, dopamine, sérotonine et acétylcholine) dans le cerveau, il n'augmente pas la libération de dopamine dans le complexe striatal, dont le noyau accumbens.

### **10.2 Pharmacodynamie**

Le pitolisant se lie aux récepteurs  $H_3$  avec une grande affinité ( $K_i = 1\text{ nM}$ ) et ne présente pas de liaison notable aux autres récepteurs d'histamine (récepteurs  $H_1$ ,  $H_2$  ou  $H_4$ ;  $K_i > 10\ \mu\text{M}$ ).

**Électrophysiologie cardiaque** : Dans une étude d'évaluation ECG croisée en 4 périodes, randomisée, à double insu, contrôlée par placebo et comparateur actif, chez des sujets sains (n = 56), des doses uniques de pitolisant à 40 mg (dose thérapeutique) et à 120 mg (3 fois la dose thérapeutique) ont entraîné un allongement de l'intervalle QTcF (QTcF = QT / RR<sup>0,33</sup>). À la dose de 40 mg, l'IC à 90% de la variation moyenne de l'intervalle QTcF de base pour la différence contre placebo excluait zéro uniquement à 2 h post-dose: 3,7 ms (IC à 90% 1,4, 5,9). Dans le bras de traitement à 120 mg, l'IC à 90% excluait zéro entre 1 h et 12 h après l'administration, inclusivement, et à 24 h, avec une différence maximale versus placebo de 9,9 ms (IC à 90% 7,6, 12,2) à 2 h post-dose. Les valeurs moyennes géométriques de la C<sub>max</sub> du pitolisant après les doses uniques de 40 mg et 120 mg étaient de 50,2 ng/mL et 175,4 ng/mL, respectivement.

Dans une autre étude d'ECG randomisée, à double insu, contrôlée par placebo et comparateur actif, le pitolisant a été administré en doses ascendantes uniques de 160 mg, 200 mg et 240 mg à des sujets sains (n = 6 / traitement) en parallèle pour générer un modèle de la relation pharmacocinétique-pharmacodynamique entre la concentration de pitolisant et l'intervalle QTcF ajusté par placebo et le niveau de base. Sur la base du modèle pharmacocinétique-pharmacodynamique, la variation moyenne ajustée par placebo par rapport au QTcF initial est estimée à 3,6 ms (IC à 90% 2,4, 4,8) à une concentration de 73 ng/mL (C<sub>max</sub> moyenne à l'état d'équilibre du pitolisant administré à 40 mg/jour pendant 14 jours chez des sujets sains) et 7,2 ms (IC à 90% 5,6, 8,8) à 153 ng/mL (C<sub>max</sub> attendue à l'état d'équilibre pour la dose de 40 mg/jour chez les métaboliseurs lents des CYP2D6). À une concentration de 333,5 ng/mL (p.ex., la C<sub>max</sub> attendue à l'état d'équilibre pour la dose de 40 mg/jour chez les métaboliseurs lents du CYP2D6 présentant une insuffisance rénale légère), la différence prédite par le modèle de la variation moyenne par rapport à l'allongement de l'intervalle QTcF initial versus placebo est en moyenne 15,3 ms (IC à 90% 12,1, 18,4).

### 10.3 Pharmacocinétique

**Tableau 7.** Résumé des paramètres pharmacocinétiques de WAKIX chez des volontaires sains (moyenne géométrique (%CV))

		<b>C<sub>max</sub></b> <b>(ng/ml)</b>	<b>T<sub>max</sub><sup>1</sup></b> <b>(h)</b>	<b>ASC<sup>2</sup></b> <b>(ng*h/ml)</b>	<b>CL</b> <b>(L/h)</b>
<b>Dose unique</b>	20 mg (n = 5)	12,6 (53,3)	3,0 (2,0-4,0)	150 (112)	134 (112)
	40 mg (n = 5)	51,5 (14,0)	4,0 (2,0-4,0)	468 (13,7)	85,5 (13,7)
<b>Doses répétées (Jour 7)</b>	20 mg (MR <sup>3</sup> ) (n = 5)	36,4 (37,8)	4,0 (2,0-4,0)	406 (44,1)	43,9 (44,1)
	20 mg (ML <sup>3</sup> ) (n = 3)	76,7 (1,9)	3,0 (2,0-4,0)	960 (4,0)	18,5 (4,0)
	40 mg (n = 6)	71,1 (17,2)	2,5 (1,0-3,0)	724 (18,6)	41,9 (29,7)

<sup>1</sup> Médiane (min-max)

<sup>2</sup> AUC<sub>∞</sub> pour les études à dose unique et AUC<sub>T</sub> pour les études à doses répétées

<sup>3</sup> MR = métaboliseurs rapides des CYP2D6; ML = métaboliseurs lents des CYP2D6

**Absorption** : WAKIX est un médicament très perméable avec une absorption complète (90 %), mais sa biodisponibilité systémique est limitée par un métabolisme de premier passage élevé.

WAKIX 40 mg à l'état d'équilibre (déterminé au jour 14) a produit une concentration maximale

moyenne ( $C_{max}$ ) de pitolisant de 73,1 ng/ml à environ un temps médian ( $T_{max}$ ) de 3,5 heures (2 à 4 heures) et une  $ASC_{tau}$  de 797 ng\*h/ml chez les patients dont le statut métabolique est indéterminé. Le statut du métaboliseur du CYP2D6 affecte de manière significative les paramètres pharmacocinétiques (voir [Polymorphisme génétique](#)).

L'administration de WAKIX avec de la nourriture retarde le  $T_{max}$  et diminue la vitesse et le degré d'absorption du pitolisant.

**Distribution** : WAKIX 40 mg à l'état d'équilibre (déterminé au jour 7) produit un volume de distribution moyen de 554L, qui est fortement lié aux protéines plasmatiques (91 à 96 %) et est distribué au cerveau (et à d'autres organes) probablement par des mécanismes passifs. Le ratio sang-plasma du pitolisant varie de 0,55 à 0,89.

**Métabolisme** : WAKIX est largement métabolisé en de nombreux métabolites inactifs, lesquels sont ensuite au moins partiellement conjugués avec de la glycine ou par glucuronidation et excrétés dans l'urine. Le métabolisme de WAKIX par les CYP2D6 est une voie importante alors que le métabolisme par CYP3A4 ne l'est pas.

**Élimination** : Après une dose unique de 40 mg, la demi-vie moyenne du WAKIX est d'environ 20 heures (12,3-40,8 heures). La clairance orale apparente (CL/F) de WAKIX est de 43,9 L/h. Dans une étude de bilan de masse, la principale voie d'élimination du WAKIX 20 mg radiomarké a été via l'urine, où 89% de la radioactivité a été récupérée, tandis que 2,5% a été récupérée dans les selles. La clairance rénale compte pour moins de 2 % de la clairance totale du pitolisant inchangé. L'exposition au pitolisant augmente proportionnellement avec des doses uniques croissantes et s'accumule avec un dosage quotidien avec un rapport moyen d'accumulation de 2,87 au jour 14. L'état d'équilibre du pitolisant est atteint au jour 7.

### Populations et états pathologiques particuliers

**Enfants** : La pharmacocinétique du pitolisant chez les enfants de 6 ans à moins de 18 ans atteints de narcolepsie a été étudiée dans une étude multicentrique à dose unique de 20 mg (n = 24 ; poids allant de 25.2 à 78.6 kg). L'analyse pharmacocinétique de la population a montré une augmentation dans l'exposition systémique du pitolisant chez les enfants de plus faible poids, ainsi qu'une diminution de la clairance apparente et du volume de distribution.

Par rapport aux patients jeunes adultes (recevant également une dose de 20 mg), l'exposition systémique du pitolisant, telle qu'estimée par le  $C_{max}$  et l' $ASC_{0-10h}$ , était environ 3 fois et 2 fois plus élevée chez les jeunes enfants (6-12 ans) et les adolescent (13-17 ans), respectivement (voir Tableau 8). Ainsi, les enfants pesant moins de 50 kg devraient être limités à une dose maximale de 20 mg / jour, et la titration de la dose devrait être initiée à la dose la plus faible de 5 mg / jour pour tous les patients pédiatriques éligibles. En ce qui concerne les enfants pesant moins de 30 kg : WAKIX n'est pas recommandé compte tenu de l'exposition pharmacocinétique considérablement plus élevée observée dans cette population, ainsi que des données limitées disponibles (voir [4.1 Considérations posologiques](#)).

**Tableau 8.** Résumé des paramètres pharmacocinétiques (moyenne géométrique) de WAKIX (20 mg, dose unique) chez les enfants atteints de narcolepsie par rapport aux jeunes adultes sains

Âge	$C_{max}$ ng/mL <i>Observé</i>	$AUC_{0-10h}$ ng·h/mL <i>Observé</i>	$AUC_{inf}$ ng·h/mL (%CV) <i>Analyse PK de population</i> <i>Estimation du modèle</i>
Enfants 6-11 ans n = 12	50.0	285.2	536.9 (8)
Adolescents 12-17 ans n = 12	32.3	162.3	262.0 (12)
Jeunes adultes 18-44 ans n = 13	14.6	78.2	178.7 (12)

**Personnes âgées :** L'information sur l'utilisation de WAKIX chez les personnes âgées est limitée. Une étude de pharmacocinétique a comparé un traitement par WAKIX 20 mg pour 7 jours chez 12 sujets sains âgés (entre 69 et 82 ans) à 12 adultes en santé (entre 18 et 45 ans). Une différence significative de l'exposition n'a pas été observée entre les personnes âgées et ceux plus jeunes. Toutefois, les données suggèrent une exposition potentiellement plus élevée chez les sujets plus vieux ( $\geq 80$  ans) due à une clairance diminuée (voir [4.2 Dose recommandé et modifications posologiques](#)).

**Sexe :** Aucune différence fondée sur le sexe n'a été observée lors des études cliniques. Ainsi, aucune modification posologique n'est requise en fonction du sexe.

**Allaitement :** Dans une étude évaluant la pharmacocinétique d'une dose de 40 mg de pitolisant dans le lait maternel de femmes allaitantes (n=8) de 11 à 96 semaines post-partum, il a été observé que le pitolisant était excrété dans le lait maternel avec une  $C_{max}$  médiane de 47.9 ng/mL. Les concentrations les plus faibles dans le lait maternel ont été observées chez une femme allaitante qui sevrant son nourrisson. Environ 50 % de la quantité de pitolisant dans le lait maternel a été excrétée dans les 4 premières heures suivant la dose.

Comme l'effet du pitolisant sur les nourrissons allaités et sur la lactation ne sont pas connus, WAKIX est contre-indiqué chez les femmes qui allaitent (voir [2 CONTRE-INDICATIONS, 7.1.2 Allaitement](#))

**Polymorphisme génétique :** Jusqu'à 10% de la population a le potentiel d'être un métaboliseur lent des CYP2D6.

Dans une étude comparant les métaboliseurs lents des CYP2D6 (n = 3) aux métaboliseurs normaux du CYP2D6 (n = 5), la  $C_{max}$  et l' $ASC_{0-24}$  du pitolisant après une dose unique de WAKIX étaient respectivement 2,7 et 3,2 fois plus élevés chez les métaboliseurs lents que chez les métaboliseurs normaux. Après sept jours d'administration, la  $C_{max}$  et l' $ASC_{0-24}$  étaient respectivement 2,1 fois plus élevées et 2,4 fois plus élevées chez les métaboliseurs lents que chez les métaboliseurs normaux (voir [4.2 Posologie recommandée et modifications posologiques](#)).

**Origine ethnique** : L'ethnicité n'a pas été recueillie dans la plupart des études d'efficacité, de sorte que l'effet de l'ethnicité sur l'efficacité ou l'innocuité n'a pu être évalué. Selon les études pharmacocinétiques, on n'observe aucune différence dans la  $C_{max}$  ou l' $ASC_{inf}$  à dose normalisée entre les sujets caucasiens et noirs. Les groupes d'autres ethnicités étaient trop petits pour faire une interprétation.

Aucune modification posologique n'est requise en fonction de la race.

**Insuffisance hépatique** : Une dose unique de WAKIX 20 mg a été administrée à des sujets atteints d'insuffisance hépatique légère (Child-Pugh A, n=6), des sujets atteints d'insuffisance hépatique modérée (Child-Pugh B, n=6) et des sujets sains (n=12) pour évaluer sa pharmacocinétique. L'insuffisance hépatique modérée a résulté en une exposition au pitolisant 2,4 fois plus élevée que chez les sujets à la fonction hépatique normale (voir [4.2 Dose recommandée et modifications posologiques; Hépatique/biliaire/pancréatique](#)).

Aucune étude n'a été menée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique grave, pour lesquels WAKIX est contre-indiqué (voir [2 CONTRE-INDICATIONS](#)).

**Insuffisance rénale** : Une dose unique de 20 mg de WAKIX a été administrée à des sujets atteints d'insuffisance rénale légère (DFG estimé de 60 à 89 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>, n=4), à des sujets atteints d'insuffisance rénale modérée (DFG estimé de 30 à 59 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>, n=4), à des sujets atteints d'insuffisance rénale grave (DFG estimé de 15 à 29 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>, n=4) et à douze sujets avec une fonction rénale normale (DFG estimé de ≥90 ml/min/1,73 m<sup>2</sup>, n=12) pour évaluer sa pharmacocinétique. L'insuffisance rénale, quel qu'en soit le degré, a résulté en un  $C_{max}$  et un  $ASC_{inf}$  environ 2 fois plus élevés que ceux observés chez les sujets à la fonction rénale normale (voir [4.2 Dose recommandée et modifications posologiques; Rénal](#)).

WAKIX n'a pas été étudié chez les patients atteints d'insuffisance rénale en phase terminale (voir [Rénal](#)).

**Obésité** : Aucune différence fondée sur l'IMC n'a été observée lors des études cliniques. Ainsi, aucune modification posologique n'est requise en fonction de l'IMC.

## 11 ENTREPOSAGE, STABILITÉ ET TRAITEMENT

Entreposer entre 15 et 30 °C.

## 12 INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION

Non applicable.

## PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

### 13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

#### Substance pharmaceutique

Nom propre : chlorhydrate de pitolisant

Nom chimique : 1-{3-[3-(4-chlorophényl)propoxy]propyl}pipéridine, chlorhydrate

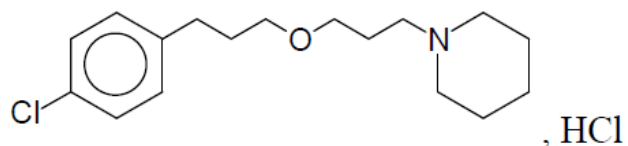
Formule moléculaire et masse moléculaire :

#### **Chlorhydrate de pitolisant**

$C_{17}H_{26}ClNO$ , HCl

332,3 g/mole

Formule de structure :



Propriétés physicochimiques : poudre cristalline blanche ou presque blanche, très soluble dans l'eau, l'éthanol et le chlorure de méthylène, librement soluble dans l'acétone. Insoluble dans le cyclohexane.

## 14 ETUDES CLINIQUES

### 14.1 Études cliniques par indication

#### Narcolepsie (sommolence diurne excessive ou cataplexie) chez les adultes

L'efficacité de WAKIX® pour le traitement de la somnolence diurne excessive (SDE) chez des patients adultes atteints de narcolepsie a été démontrée sur une période de huit semaines dans le cadre de deux études multicentriques contrôlées par placebo, randomisées à double insu (HARMONY I et HARMONY Ibis). Les patients âgés de 18 ans et plus qui satisfaisaient les critères de la classification internationale des troubles du sommeil (ICSD-2) pour la narcolepsie et qui présentaient un score de 14 et plus sur l'échelle de somnolence d'Epworth (ESS) étaient admissibles aux études. Ces études comprenaient des patients atteints ou non de cataplexie (narcolepsie de type 1 ou narcolepsie de type 2) et comparaient WAKIX à un placebo ainsi qu'à un comparateur actif (modafinil). Le critère d'évaluation principal était une réduction de la somnolence diurne excessive (SDE). La SDE a été évaluée à l'aide de l'échelle de somnolence d'Epworth (ESS, un système de cotation validé conçu pour évaluer le degré de somnolence dans des situations normales de vie). Les critères d'évaluation secondaires étaient le test de maintien de la vigilance (MWT), le changement dans l'état pathologique global du patient, tel que mesuré par l'impression globale clinique de changement (CGI-C), et la réduction des attaques quotidiennes de cataplexie.

L'efficacité de WAKIX pour la réduction des attaques de cataplexie chez des patients adultes atteints de narcolepsie a été évaluée sur une période de sept semaines lors d'une étude multicentrique contrôlée par placebo, à double insu, randomisée (HARMONY CTP). Cette étude comprenait exclusivement des patients atteints de cataplexie (narcolepsie de type 1) et comparait WAKIX à un placebo. Le critère principal était la réduction du nombre d'attaques de cataplexie. La réduction de la SDE a également été évaluée par l'ESS et le MWT.

**Tableau 9.** Résumé des données démographiques pour les études cliniques sur la narcolepsie avec WAKIX

No de l'étude	Méthodologie	Posologie, voie d'administration et durée	Nombre de sujets (n)	Âge médian (tranche)	Sexe (mâles)
HARMONY I	Randomisée, à double insu, contrôlée par placebo, patients atteints de narcolepsie ± cataplexie	comprimés de 20 mg Jusqu'à 40 mg par jour Orale 8 semaines	N = 94 WAKIX n = 31 Placebo n = 30 Modafinil n = 33	WAKIX 33,0 (21-49) Placebo 39,5 (30-52) Modafinil 40,0 (25-48)	WAKIX n = 20 (64,5 %) Placebo n = 13 (43,3 %) Modafinil n = 18 (54,5 %)
HARMONY Ibis	Randomisée, à double insu, contrôlée par placebo, patients atteints de narcolepsie ± cataplexie	comprimés de 20 mg Jusqu'à 20 mg par jour Orale 8 semaines	N = 164 WAKIX n = 67 Placebo n = 32 Modafinil n = 65	WAKIX 37,0 (29-52) Placebo 42,5 (29-55) Modafinil 43,0 (32-58)	WAKIX n = 32 (47,8 %) Placebo n = 15 (46,9 %) Modafinil n = 30 (46,2 %)

No de l'étude	Méthodologie	Posologie, voie d'administration et durée	Nombre de sujets (n)	Âge médian (tranche)	Sexe (mâles)
HARMONY CTP	Randomisée, à double insu, contrôlée par placebo, patients atteints de narcolepsie avec cataplexie	comprimés de 20 mg Jusqu'à 40 mg par jour Orale 7 semaines	N = 105 WAKIX n = 54 Placebo n = 51	WAKIX 34,0 (18-64) Placebo 39,0 (18-66)	WAKIX n = 26 (48,1 %) Placebo n = 27 (52,9 %)

Lors des études HARMONY I et HARMONY Ibis, 81 % et 77 % des patients présentaient des symptômes de cataplexie, respectivement, alors que tous les patients de l'étude HARMONY CTP en étaient atteints. Environ 80 % des patients présentaient au moins un autre symptôme de narcolepsie (hallucination, dysosmie, paralysie du sommeil, comportement automatique).

Environ 35 % et 27 % des patients des études HARMONY I et HARMONY Ibis, respectivement, ont maintenu leur médication anti-cataplectique pendant les études comparativement à 11 % des patients dans l'étude HARMONY CTP.

Dans les études HARMONY I et HARMONY CTP, environ 61 à 64 % des patients ont reçu une dose de maintien de 40 mg. Dans l'étude HARMONY Ibis, la dose de maintien maximale de 20 mg a été administrée chez plus de 60 % des patients.

## Résultats - Somnolence diurne excessive

**Tableau 10.** Résultats des études cliniques avec WAKIX pour la SDE dans le traitement de la narcolepsie

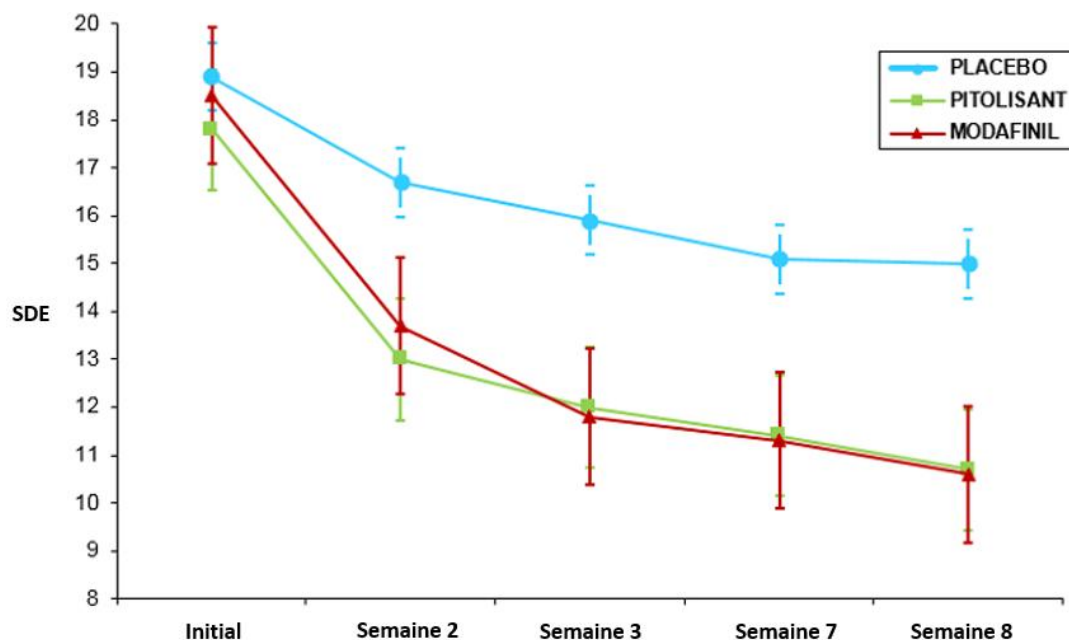
Étude	Groupe de traitement (n)	Score de référence de l'ESS Moyenne (ET)	Score final de l'ESS <sup>a</sup> Moyenne (ET)	Différence vs. WAKIX <sup>b</sup> [IC de 95 %] valeur p
HARMONY I**	WAKIX (31)	17,8 (2,5)	12,0 (6,2)	
	Placebo (30)	18,9 (2,5)	15,6 (4,7)	-3,1* [-5,73; -0,46] p = 0,022
	Modafinil (33)	18,5 (2,7)	11,6 (6,0)	0,07 [-2,17; 2,32] p = 0,932
HARMONY Ibis**	WAKIX (66)	18,2 (2,4)	13,7 (5,4)	
	Placebo (32)	18,2 (2,3)	14,6 (5,8)	-2,19* [-4,17; -0,22] p = 0,030
	Modafinil (65)	18,1 (2,8)	10,3 (6,1)	2,75 [1,02; 4,48] p = 0,002
HARMONY CTP	WAKIX (54)	17,4 (3,3)	12,0 (5,4)	
	Placebo (51)	17,3 (3,2)	15,4 (5,0)	-3,42* [-4,96; -1,87] p < 0,0001

<sup>a</sup> un plus faible score sur l'ESS représente une amélioration; les scores varient de 0 (aucun symptôme) à 24 (pires symptômes)

<sup>b</sup> une valeur négative pour la différence représente une amélioration

\*Statistiquement significative

\*\* critère d'évaluation principal



**Figure 1.** Changements du score sur l'échelle de somnolence d'Epworth (moyenne  $\pm$  ET) du début jusqu'à la semaine 8 dans l'étude HARMONY I

## Résultats - Cataplexie

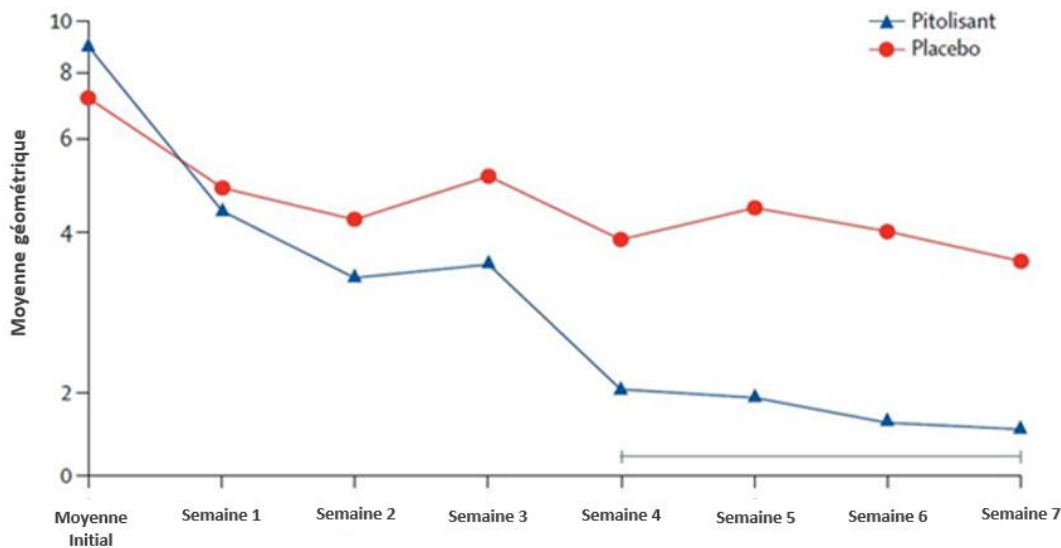
**Tableau 11.** Résultats de l'étude clinique avec WAKIX pour la fréquence des attaques de cataplexie dans le traitement de la narcolepsie

Étude	Groupe de traitement (n)	MGT de référence [IC de 95 %]	MGT finale [IC de 95 %]	Rapport des MGT vs. WAKIX [IC de 95 %] valeur de p
<b>Fréquence hebdomadaire d'attaques de cataplexie</b>				
HARMONY CTP**	WAKIX (54)	9,15 [7,60; 11,01]	2,27 [0,17; 0,36]	0,49* [0,36; 0,66] p < 0,0001
	Placebo (51)	7,31 [6,02; 8,87]	4,51 [2,90; 7,02]	
<b>Fréquence quotidienne d'attaques de cataplexie</b>				
HARMONY I	WAKIX (20)	0,5	0,2	0,38* [0,15; 0,93] p = 0,034
	Placebo (14)	0,4	0,4	
	Modafinil (23)	0,4	0,3	
HARMONY Ibis	WAKIX (37)	0,32	0,10	-0,06 [-0,83; 0,71] p = 0,873
	Placebo (18)	0,50	0,16	
	Modafinil (38)	0,35	0,08	

MGT : Moyenne géométrique de titre, N.D. : non disponible

\*Statistiquement significative

\*\* Critère d'évaluation principal



**Figure 2.** Modifications de la fréquence hebdomadaire d’attaques de cataplexie au cours du traitement dans l’étude HARMONY CTP

### *Efficacité à long terme*

L’efficacité du pitolisant en utilisation prolongée chez les adultes n’a pas été évaluée de façon systématique dans des études contrôlées par placebo au-delà d’une durée de 8 semaines de traitement.

Une étude ouverte à long terme (HARMONY III - jusqu’à 5 ans) a démontré une réduction constante du critère d’évaluation principal, l’ESS, pour le bras unique de cette étude.

### **Narcolepsie (SDE ou cataplexie) chez les enfants (≥ 6 ans)**

L’efficacité de WAKIX dans le traitement de la somnolence diurne excessive et de la réduction des attaques de cataplexie chez des patients pédiatriques atteints de narcolepsie a été démontrée dans le cadre d’une étude multicentrique de 8 semaines, contrôlée par placebo et randomisée à double insu (P11-06). Les patients âgés de 6 ans à moins de 18 ans qui rencontraient les critères de la classification internationale des troubles du sommeil (ICSD-3) pour la narcolepsie et qui présentaient un score de 15 et plus sur l’échelle pédiatrique de somnolence diurne (PDSS) étaient admissibles pour enrôlement dans l’étude. L’étude comprenait des patients atteints ou non de cataplexie (narcolepsie de type 1 ou narcolepsie de type 2).

Le critère d’évaluation principal était le changement du score total à l’échelle de mesure de la narcolepsie ‘Ullanlinna Narcolepsy Scale’ (UNS) évalué globalement par la réduction de la SDE (éléments 5 - 11) et la réduction du nombre d’épisodes de cataplexie (éléments 1 - 4), entre le score de base et celui à la fin de la période à double insu. Les critères d’évaluation secondaires incluaient le changement dans le PDSS le changement dans le sous-score UNS-cataplexie, et le changement dans le nombre moyen d’attaques de cataplexie par semaine, ces deux derniers étant applicables uniquement au sous-groupe de patients atteints de narcolepsie de type 1.

**Tableau 12.** Résumé des données démographiques pour l'étude clinique pédiatrique avec WAKIX dans la narcolepsie

No de l'étude	Méthodologie	Posologie, voie d'administration et durée	Nombre de sujets (n)	Âge médian (tranche)	Sexe (mâles)
P11-06	Randomisée, à double insu, contrôlée par placebo, patients atteints de narcolepsie ± cataplexie	comprimés de 20 mg Jusqu'à 20 mg par jour (pour les patients < 40 kg ; n = 13 patients sur WAKIX)  Jusqu'à 40 mg par jour (pour les patients ≥ 40 kg ; n = 57 patients sur WAKIX)  Orale  8 semaines	N = 110 WAKIX n = 72 Placebo n = 38  Narcolepsie De type 1* = 90 De type 2** = 20  Note : pour les patients atteints de narcolepsie de type 1 (avec cataplexie) : Aucun niveau minimum de cataplexie n'était requis à l'inclusion	WAKIX 14 ans (6-17)  n = 22 6 - 11 ans  n = 50 12 - 17 ans  Placebo 13 ans (6-17)  n = 13 6 - 11 ans  n = 25 12 - 17 ans	WAKIX n = 37 (51,4 %)  Placebo n = 24 (63,2 %)

\* la narcolepsie de type 1 (NT1) est associée à la cataplexie

\*\* la narcolepsie de type 2 (NT2) n'est pas associée à la cataplexie

Les patients pouvaient continuer leur(s) médicament(s) anti-cataplectique(s) pendant l'étude s'ils étaient à une dose stable pendant au moins les 4 semaines avant l'inclusion dans l'étude et qu'aucun changement n'était apporté au cours de l'étude ; 11% des patients prenaient des médicaments anti-cataplectiques de façon concomitante.

Environ 82 % des patients présentaient des antécédents d'un ou plusieurs autres symptômes de narcolepsie (hallucination, dyssomnie, paralysie du sommeil, comportement automatique).

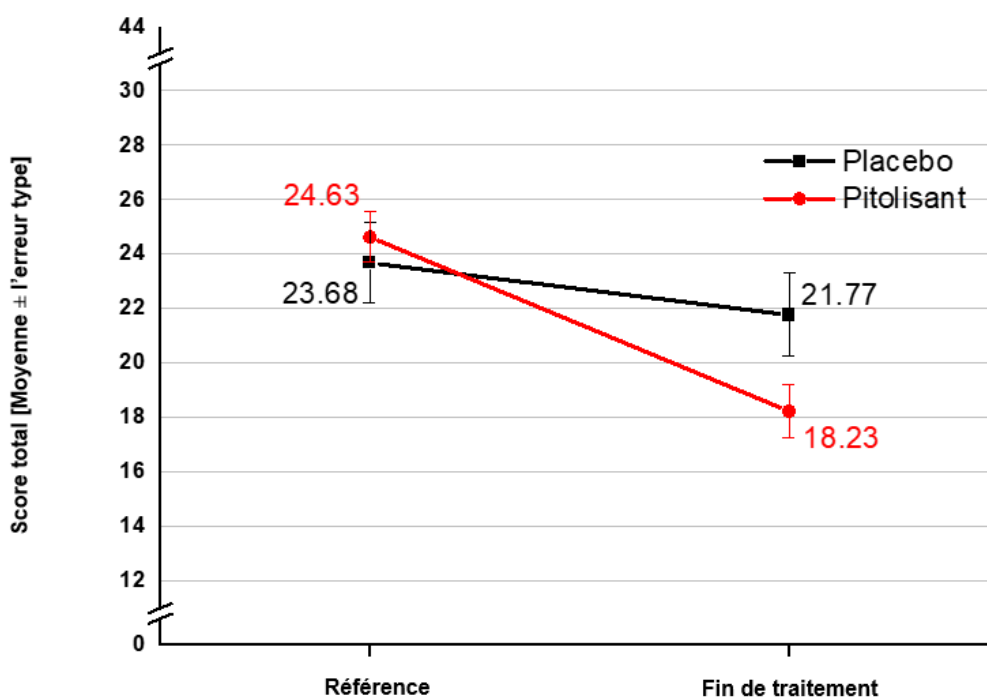
Le dosage a été initié à 5 mg une fois par jour et a été augmenté (hebdomadairement, au cours des 4 premières semaines de la période à double insu de 8 semaines), en fonction de l'efficacité et de la tolérance de chaque patient. Les patients pesant 40 kg ou plus étaient autorisés à prendre la dose maximale pour adultes de 40 mg/jour, tandis que ceux pesant moins de 40 kg étaient autorisés à prendre une dose maximale de 20 mg.

Environ 60% des patients ont reçu une dose de maintien de 40 mg et 24% des patients ont reçu une dose de maintien de 20 mg. Parmi les n = 57 patients pesant 40 kg ou plus, 72% (41) avaient une dose d'entretien à la dose maximale autorisée de 40 mg, et parmi les n = 13 patients pesant moins de 40 kg, 62% (8) avaient une dose d'entretien à la dose maximale autorisée de 20 mg.

## Résultats - Somnolence diurne excessive et cataplexie

**Tableau 13.** Résumé des résultats d'efficacité de l'étude pédiatrique de phase 3 après 8 semaines

<b>Critère d'évaluation principal (évalué chez tous les patients)</b>		
	<b>Placebo (n = 38)</b>	<b>Pitolisant (n = 72)</b>
<b>'Ullanlinna Narcolepsy Scale' (UNS) – Score total</b>		
Valeur de référence moyenne (ET)	23.68 (9.08)	24.63 (7.80)
Moyenne de fin de traitement (ET)	21.77 (9.25)	18.23 (8.14)
Moyenne des moindres carrés (erreur standard) – de la différence entre la valeur de référence et la valeur finale	-2.60 (1.35)	-6.29 (1.14)
Estimation, 95% CI		-3.69 (-6.38; -0.99)
Valeur p		0.0073
<b>Critères d'évaluations secondaires (évalués chez tous les patients)</b>		
	<b>Placebo (n = 38)</b>	<b>Pitolisant (n = 72)</b>
<b>PDSS</b>		
Valeur de référence moyenne (ET)	20.00 (3.49)	20.16 (3.64)
Moyenne de fin de traitement (ET)	17.96 (5.60)	14.57 (5.37)
Moyenne des moindres carrés (erreur standard) – de la différence entre la valeur de référence et la valeur finale	-2.11 (0.89)	-5.53 (0.66)
Estimation, 95% CI		-3.41 (-5.52; -1.31)
Valeur p		0.0015
<b>Critères d'évaluations secondaires (évalués uniquement chez les patients atteints de narcolepsie de type 1)</b>		
	<b>Placebo (n = 29)</b>	<b>Pitolisant (n = 61)</b>
<b>Sous-score UNS-cataplexie</b>		
Valeur de référence moyenne (ET)	9.03 (4.33)	8.93 (3.96)
Moyenne de fin de traitement (ET)	8.07 (4.62)	6.02 (4.00)
Moyenne des moindres carrés (erreur standard) – de la différence entre la valeur de référence et la valeur finale	-1.12 (0.64)	-2.88 (0.44)
Estimation, 95% CI		-1.77 (-3.29; -0.24)
Valeur p		0.0229
<b>Nombre moyen d'attaques de cataplexie par semaine</b>		
Valeur de référence moyenne (ET)	13.44 (26.92)	8.63 (17.73)
Moyenne des moindres carrés (erreur standard)	5.05 (0.37)	2.14 (0.27)
Estimation, 95% CI		0.42 (0.18; 1.01)
Valeur p		0.0540



**Figure 3.** Changement du score total moyen tel qu'évalué à l'aide de l'échelle de mesure de la narcolepsie 'Ullanlinna Narcolepsy Scale' (UNS) entre le début et la fin du traitement

#### *Efficacité à long terme*

L'efficacité du pitolisant en utilisation prolongée dans la population pédiatrique n'a pas été évaluée de façon systématique dans l'étude contrôlée par placebo au-delà d'une durée de 8 semaines de traitement.

#### **Apnée obstructive du sommeil (AOS) chez les adultes**

L'efficacité de WAKIX pour le traitement de la somnolence diurne excessive (SDE) chez les patients adultes atteints d'apnée obstructive du sommeil (AOS) a été établie dans deux études multicentriques, randomisées, à double insu et contrôlées par placebo pendant 12 semaines (HAROSA I et HAROSA II). Dans les deux études, des patients âgés de 18 ans et plus atteints d'AOS modérée à sévère ont été recrutés. De plus, pour participer à ces essais, tous les patients devaient présenter une somnolence excessive démontrée par un score  $\geq 12$  sur l'échelle de somnolence d'Epworth (ESS). La différence entre les deux études était que les patients recrutés dans HAROSA I étaient traités par thérapie CPAP pendant une période minimale de 3 mois mais se plaignant toujours de somnolence diurne excessive (SDE) et avaient un indice d'apnée-hypopnée (IAH) sous thérapie CPAP  $\leq 10$ , tandis que les patients recrutés dans HAROSA II refusaient d'être traités et/ou n'adhéraient pas à la thérapie CPAP et avaient un IAH  $\geq 15$ . Le critère principal d'efficacité était le changement du score ESS entre le début et la fin du traitement

**Tableau 14.** Résumé des données démographiques pour les études cliniques de WAKIX dans l'AOS

No de l'études	Méthodologie	Posologie, voie d'administration et durée	Nombre de sujets (n)	Âge médian (tranche)	Sexe (mâles)
HAROSA I	Étude multicentrique, randomisée, à double insu et contrôlée par placebo chez des patients atteints d'AOS traités par CPAP	5 à 20 mg/jour Oral 12 semaines	N =244 WAKIX n = 183 Placebo n = 61	WAKIX 53,8 (23-81) Placebo 51,0 (25-72)	WAKIX n = 149 (81,4%) Placebo n = 53 (86,9%)
HAROSA II	Étude multicentrique, randomisée, à double insu et contrôlée par placebo chez des patients atteints d'AOS non traités par CPAP	5 à 20 mg/jour Oral 12 semaines	N = 268 WAKIX n = 201 Placebo n = 67	WAKIX 51,9 (25-75) Placebo: 52,1 (30-76)	WAKIX n = 151 (75,1%) Placebo: n = 51 (76,1%)

Pendant la phase à double insu de HAROSA I et HAROSA II, la dose maximale prescrite était de 20 mg pour 79,8 % et 82,5 % des patients du groupe de traitement actif, respectivement. La dose maximale a été atteinte après une période de titration de trois semaines, en commençant par 5 mg.

### Résultats - Score de somnolence d'Epworth dans l'AOS

**Tableau 15.** Résultats des études cliniques de WAKIX dans l'AOS

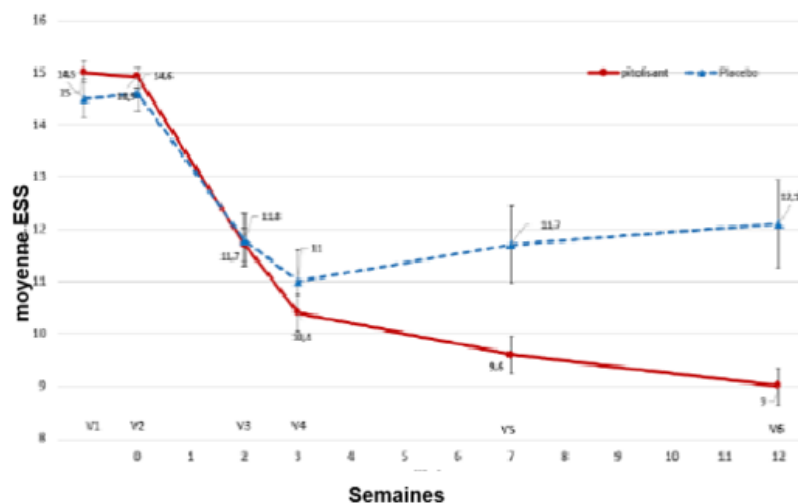
Étude	Groupe de traitement (n)	Score de référence de l'ESS <sup>1</sup> Moyenne (ET)	Score final de l'ESS <sup>2</sup> Moyenne (ET)	Changement entre la valeur de référence et la fin du traitement Moyenne (ET)	Différence des moyennes ESS (WAKIX moins placebo)
HAROSA I	WAKIX (183)	14,9 (2,7)	9,0 (4,8)	-5,52 (4,4)	Estimation (ESS) <sup>3</sup> : -2,6 IC de 95 % [-3,9; - 1,4] p <0,001
	Placebo (61)	14,6 (2,8)	12,1 (6,4)	-2,75 (5,9)	
HAROSA II	WAKIX (201)	15,7 (3,1)	9,1 (4,7)	-6,29 (4,5)	Estimation (ESS): -2,8

Étude	Groupe de traitement (n)	Score de référence de l'ESS <sup>1</sup> Moyenne (ET)	Score final de l'ESS <sup>2</sup> Moyenne (ET)	Changement entre la valeur de référence et la fin du traitement Moyenne (ET)	Différence des moyennes ESS (WAKIX moins placebo)
	Placebo (67)	15,7 (3,6)	12,2 (6,1)	-3,58 (5,5)	IC de 95 % [-4,0; -1,5] p <0,001

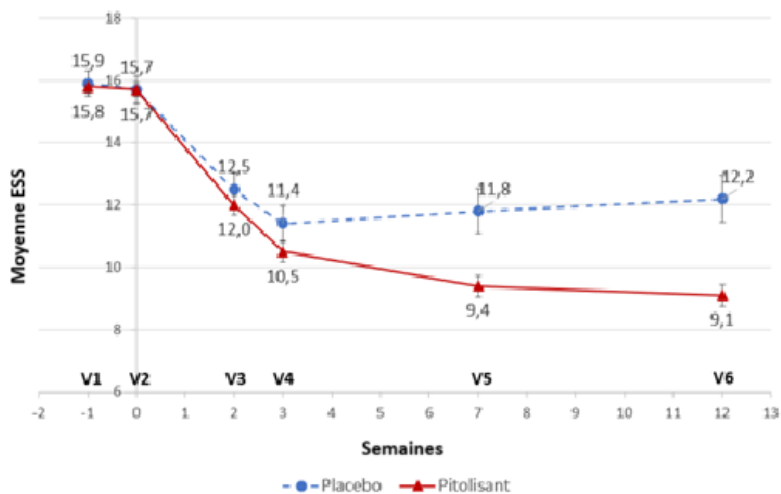
<sup>1</sup> Les scores de référence moyens de l'ESS au départ (V2)

<sup>2</sup> Le score final de l'ESS a été défini comme la moyenne des valeurs non manquantes à V6 pour la période à double insu

<sup>3</sup> Les scores finaux de l'ESS ajustés



**Figure 4.** Changements du score ESS entre le début jusqu'à la fin de la phase à double insu dans l'étude HAROSA I



**Figure 5.** Changements du score ESS entre le début jusqu'à la fin de la phase à double insu dans l'étude HAROSA II

## 15 MICROBIOLOGIE

Non applicable

## 16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

### Pharmacologie d'innocuité

Les diverses études d'innocuité indiquent que le pitolisant présente des marges de sécurité satisfaisantes lorsque les concentrations plasmatiques aux doses sans effet nocif observable (DSENO) dans ces études sont comparées avec les concentrations plasmatiques des humains recevant le médicament chroniquement à dose thérapeutique.

### Toxicologie générale

Après une administration orale de pitolisant à dose unique et à doses répétées chez plusieurs espèces animales, des signes cliniques indésirables transitoires liés au SNC, y compris des tremblements et des convulsions, sont survenus autour du  $T_{max}$  avec une  $C_{max}$  d'environ 8,7 fois et 2,6 fois la  $C_{max}$  humaine, respectivement chez le rat et le singe. Ces épisodes convulsifs n'ont pas été observés après l'arrêt du traitement et n'ont pas été associés à des signes microscopiques dans le cerveau. Ils peuvent être attribuables au métabolite BP1.2526, qui est abondant chez le rat et le singe, mais pas chez l'homme (l'administration intraveineuse à des rats a confirmé l'effet pro-convulsif à des concentrations cérébrales de 24393-39790 ng/g). Après 6 mois (rats) ou 9 mois (singes) d'administration, il y avait des preuves limitées de toxicité systémique, avec des observations histopathologiques principalement chez les rats (foie, poumons, thymus, surrénales, duodénum). La DSENO dans ces études était respectivement de 30 et 12 mg/kg/jour, fournissant une marge d'exposition de sécurité basée sur l'ASC de respectivement 1,2 et 0,5 fois l'exposition attendue chez l'humain à la dose recommandée.

### Carcinogénicité

Le pitolisant ne présentait aucun effet cancérogène chez les souris et les rats.

L'administration orale de pitolisant à 15, 30 et 75 mg/kg/jour pendant six mois à des souris transgéniques CB6F1 TgrasH2 n'a pas augmenté l'incidence de tumeurs. Ces doses correspondent à 1,3, 6,9 et 11,8 fois le DMRH, basé sur leur ASC respectif.

L'administration orale de pitolisant à 5, 15 et 30 mg/kg/jour pendant 105 semaines à des rats Sprague-Dawley n'a pas augmenté l'incidence de tumeurs. Ces doses correspondent à 0,02, 0,3 et 1,4 fois le DMRH, basé sur leur ASC respectif.

### **Génotoxicité**

Pitolisant et ses métabolites n'avaient pas d'effet mutagène dans le test *in vitro* Ames (mutation bactérienne inverse) ni clastogène dans le test d'aberrations chromosomiques *in vitro* chez des mammifères. Le pitolisant était négatif dans le test *in vivo* des micronoyaux de souris.

### **Toxicologie de la reproduction et du développement**

L'administration de pitolisant à des rats (30, 52 ou 90 mg/kg/jour) a été associée à des anomalies proportionnelles à la dose dans la morphologie et la motilité des spermatozoïdes, avec des effets limités sur les indices de fertilité chez les mâles, et à une augmentation des pertes post-implantations et une diminution des conceptus vivants chez les femelles. La DSENO pour la fertilité a été établie à 30 mg/kg/jour (7,3 fois la DMRH basée sur la surface corporelle en mg/m<sup>2</sup>).

Une toxicité maternelle et embryofœtale a été associée à l'administration de pitolisant à des rates et lapines avec des marges d'exposition basées sur l'ASC entre 0,2 et 0,7. Lorsqu'il est administré pendant la gestation et l'allaitement à des rates, une gestation prolongée et une augmentation du nombre de nouveau-nés mort-nés et de la mortalité postnatale des petits (en raison du manque de lait/d'allaitement) ont été observées à la dose la plus élevée (90 mg/kg/jour). La production de lait et l'allaitement ont été affectés à des doses  $\geq$  52 mg/kg/jour. Des malformations (fente palatine, flexion anormale des membres) et des retards de développement (physiques, moteurs et comportementaux) ont été notés chez les rejetons à des doses toxiques pour la mère. La DSENO a été établie à 30 mg/kg/jour.

Il a été démontré que le pitolisant et ses métabolites traversent la barrière placentaire chez le rat. Du pitolisant radiomarqué ([<sup>14</sup>C]-pitolisant base libre, 30 mg/kg; 8 fois le MRHD basé sur mg/m<sup>2</sup>) a été administré à des rates pendant la lactation au jour 14 post-partum. La radioactivité dans le lait a été mesurée pour la première fois à 0,25 heure après l'administration et a atteint un maximum 6 heures après l'administration.

### **Toxicité juvénile**

En administration chronique, la toxicité du pitolisant a été étudiée chez des rats juvéniles (âgés de 7 jours à 70 jours). Les deux études n'ont pas mis en évidence d'effet spécifique du traitement par pitolisant sur les systèmes organiques en développement ou sur la croissance, mais l'administration de pitolisant à des doses élevées (30 et 60 mg/kg/jour intrapéritonéal) a provoqué une mortalité proportionnelle à la dose et des épisodes convulsifs qui peuvent être attribuables à un métabolite abondant chez les rats mais pas chez les humains. Similairement à celle observée dans les études de toxicologie générale, la marge d'exposition de sécurité basée sur l'ASC de pitolisant est de 1,4.

## RENSEIGNEMENTS SUR LE MÉDICAMENT POUR LE PATIENT

### LISEZ CE DOCUMENT POUR ASSURER UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

P<sup>r</sup>WAKIX®

#### comprimés de chlorhydrate de pitolisant

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à prendre **WAKIX®** et chaque fois que votre prescription est renouvelée. Ce feuillet est un résumé et ne couvre pas tout ce qui a trait à ce médicament. Parlez de votre état de santé et de votre traitement à votre professionnel de la santé et demandez-lui s'il possède de nouveaux renseignements au sujet de **WAKIX**.

#### Pourquoi WAKIX est-il utilisé?

WAKIX est utilisé chez les adultes et les enfants (âgés de 6 à 17 ans et pesant au moins 30 kg) atteints de narcolepsie (un trouble du sommeil) pour réduire :

- la somnolence excessive pendant la journée
- la cataplexie (muscles soudainement faibles ou paralysés)

WAKIX est également utilisé chez les adultes atteints d'apnée obstructive du sommeil (AOS) pour réduire la somnolence excessive durant la journée. L'AOS est un trouble où les muscles de la gorge se relâchent temporairement, provoquant des problèmes respiratoires pendant le sommeil. WAKIX est utilisé en complément d'autres traitements médicaux pour ce problème de sommeil. WAKIX ne traite pas les problèmes respiratoires. WAKIX ne remplace pas les autres traitements prescrits pour l'AOS. Il est important de continuer à utiliser ces traitements tel que prescrit par votre professionnel de la santé.

#### Comment WAKIX agit-il?

WAKIX contient du pitolisant, qui se fixe aux récepteurs dans le cerveau. Ces récepteurs sont responsables de vous faire sentir plus alerte. Cela contribue à lutter contre la somnolence au cours de la journée et la cataplexie, et à promouvoir l'éveil.

#### Quels sont les ingrédients de WAKIX?

Ingrédient médicinal : chlorhydrate de pitolisant

Ingrédients non médicinaux : alcool polyvinylique, cellulose microcristalline, crospovidone, dioxyde de titane, eau purifiée, polyéthylène glycol, silice colloïdale anhydre, stéarate de magnésium et talc

#### WAKIX est offert sous les formes posologiques qui suivent :

Comprimés ; 5 mg et 20 mg

#### Ne prenez pas WAKIX si vous/votre enfant :

- êtes allergique au chlorhydrate de pitolisant, à tout autre ingrédient présent dans ce médicament ou à une partie de son emballage.
- avez de graves problèmes de foie.
- allaitez ou prévoyez allaiter.

**Pour aider à éviter les effets secondaires et assurer une utilisation adéquate, parlez avec votre professionnel de la santé ou celui de votre enfant avant de prendre WAKIX. Informez-le de votre état de santé ou de celui de votre enfant et de tous les problèmes médicaux, notamment si vous ou votre enfant :**

- avez ou avez eu des problèmes cardiaques ou avec la façon dont le cœur bat.
- avez une grave maladie rénale ou êtes sous dialyse.
- avez ou avez eu de l'anxiété, une dépression ou des symptômes dépressifs.
- avez déjà eu des convulsions; WAKIX peut aggraver les crises.

**Autres mises en garde à connaître :**

**Trouble du rythme cardiaque :** WAKIX peut causer un trouble du rythme cardiaque. Ce trouble est appelé le syndrome du QT long. Vous pourriez ne présenter aucun symptôme ou vous pourriez :

- être pris de vertiges
- ressentir une douleur ou un inconfort à la poitrine
- avoir des battements cardiaques rapides et/ou irréguliers
- vous évanouir
- avoir des convulsions

Prévenez votre professionnel de la santé immédiatement si vous présentez ces symptômes. Si vous continuez à ressentir ces symptômes, vous pourriez développer un problème de rythme cardiaque plus grave qui pourrait causer la mort.

**Conduire un véhicule ou utiliser une machine :** Avant d'effectuer des tâches qui peuvent nécessiter une attention particulière, attendez jusqu'à ce vous sachiez comment vous réagissez au traitement par WAKIX.

**Grossesse :** Si vous êtes enceinte, croyez l'être ou envisagez une grossesse, ne prenez pas ce médicament, sauf si votre médecin vous le dit. On ignore si WAKIX peut nuire à votre enfant à naître. Si vous utilisez un contraceptif hormonal, vous devriez en plus utiliser une méthode contraceptive non-hormonale fiable pour éviter de tomber enceinte durant le traitement et pour au moins 21 jours suivant l'arrêt de WAKIX.

**Dépendance et tolérance :** Puisque WAKIX agit sur le cerveau, il y a un faible risque d'abus, d'usage inapproprié ou de dépendance. Si vous constatez que vous avez envie de prendre plus de WAKIX que ce que vous êtes censé, parlez-en à votre professionnel de la santé **immédiatement**. Lorsque WAKIX est arrêté, les enfants peuvent ressentir des symptômes de sevrage tels qu'un sentiment de malaise ou de frustration, des difficultés à dormir ou une augmentation de l'appétit. Si vous remarquez des changements inquiétants dans la santé ou le comportement de votre enfant lorsque WAKIX est arrêté, parlez-en à son professionnel de la santé **immédiatement**.

**Informez votre professionnel de la santé ou celui de votre enfant de tous les produits de santé que vous/votre enfant prenez, y compris les médicaments, les vitamines, les minéraux, les suppléments naturels ou les produits de médecine alternative.**

**Les produits qui suivent pourraient interagir avec WAKIX :**

- les médicaments utilisés contre la dépression, comme la paroxétine, la fluoxétine, la venlafaxine et le bupropion
- les médicaments utilisés pour contrôler les convulsions/l'épilepsie, comme la phénytoïne et

la carbamazépine

- les médicaments utilisés pour contrôler les réactions allergiques, comme le maléate de phéniramine, la diphenhydramine et la prométhazine (antagoniste du récepteur H1)
- les antidépresseurs tri- et tétracycliques, comme l'imipramine, la clomipramine et la mirtazapine
- les médicaments utilisés pour un rythme cardiaque irrégulier, comme la procainamide, le disopyramide et le sotalol
- les médicaments utilisés pour gérer les psychoses, comme la ziprasidone et la chlorpromazine
- les médicaments utilisés pour traiter les infections fongiques, comme la terbinafine et l'amphotéricine B
- les médicaments utilisés pour augmenter votre production d'urine (diurétique ou «pilules d'eau»)
- les médicaments appelés «inhibiteurs des UDP-glycoronosyltransférases», comme le probénécide. En cas de doute, demandez à un professionnel de la santé.
- la rifampine, utilisée contre la tuberculose
- la moxifloxacine, utilisée dans le traitement des infections
- la metformine, utilisée pour améliorer la glycémie
- le midazolam, utilisé pour la sédation
- la cyclosporine, utilisée pour supprimer le système immunitaire (p. ex., le rejet de greffe)
- le cinacalcet, utilisé pour l'augmentation d'hormone parathyroïdienne
- la quinine, utilisée pour la malaria
- les corticostéroïdes puissants (utilisés pour diminuer l'inflammation)
- les laxatifs et lavements
- les plantes appelées sceau d'or et millepertuis
- les contraceptifs hormonaux

### **Comment prendre WAKIX :**

- Prenez WAKIX une fois par jour à votre réveil.
- Prenez WAKIX avec de la nourriture.
- Avalez les comprimés entiers, ne **pas** mâcher, diviser ou écraser les comprimés avant de les avaler.
- Prenez WAKIX seulement le matin. Si vous le prenez l'après-midi, vous pourriez avoir de la difficulté à dormir la nuit.
- Les bienfaits du médicament pourraient prendre quelques jours avant de se faire sentir; les bienfaits maximaux sont habituellement ressentis après quelques semaines.

### **Dose habituelle :**

Prenez WAKIX tous les jours tel que prescrit par votre professionnel de la santé. Ne pas réduire, modifier ou arrêter votre dose de votre propre initiative.

### **Narcolepsie**

**Adultes (18 ans et plus) :** La dose initiale habituelle est de 10 mg (deux comprimés de 5 mg) une fois par jour. Votre professionnel de la santé augmentera lentement votre dose si nécessaire. La dose quotidienne totale ne doit pas dépasser 40 mg par jour.

**Enfants (6 à 17 ans et pesant au moins 30 kg) :** La dose initiale habituelle est de 5 mg (un comprimé de 5 mg) une fois par jour. Votre professionnel de la santé augmentera lentement la dose si nécessaire.

La dose maximale de WAKIX est :

- 20 mg par jour pour les enfants pesant moins que 50 kg.
- 40 mg par jour pour les enfants pesant 50 kg ou plus.

### **Apnée obstructive du sommeil**

**Adultes (18 ans et plus) :** La dose initiale habituelle est de 5 mg (un comprimé de 5 mg) une fois par jour. Votre professionnel de la santé augmentera lentement votre dose si nécessaire. La dose quotidienne totale ne doit pas dépasser 20 mg par jour.

### **Surdosage :**

Si vous pensez que vous, ou qu'une personne dont vous vous occupez, avez pris ou reçu une trop grande quantité de WAKIX, contactez immédiatement votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital, le centre antipoison de votre région ou le numéro sans frais de Santé Canada, 1-844 POISON-X (1-844-764-7669), même en l'absence de symptômes.

### **Dose oubliée :**

Si vous manquez une dose, prenez la prochaine dose lorsque vous vous réveillez le lendemain matin. Ne prenez pas une dose supplémentaire pour compenser la dose oubliée.

### **Quels sont les effets secondaires possibles qui pourraient être associés à WAKIX?**

Lorsque vous prenez WAKIX, vous pourriez ressentir des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, avisez votre professionnel de la santé.

Les effets secondaires de WAKIX peuvent inclure :

- |                         |                                  |
|-------------------------|----------------------------------|
| • Anxiété               | • Insomnie (difficulté à dormir) |
| • Bouche sèche          | • Irritabilité                   |
| • Diarrhée              | • Maux de tête                   |
| • Douleurs articulaires | • Nausées                        |
| • Douleurs au dos       | • Perte d'appétit                |
| • Douleurs d'estomac    | • Reflux acide                   |
| • Étourdissements       | • Spasmes musculaires            |
| • Fatigue               |                                  |

<b>Effets secondaires graves et mesures à prendre</b>			
<b>Symptôme / effet</b>	<b>Communiquez avec votre professionnel de la santé</b>		<b>Cessez de prendre le médicament et consultez un médecin immédiatement</b>
	<b>Dans les cas graves seulement</b>	<b>Dans tous les cas</b>	
<b>COURANT</b>			
<b>Hallucinations</b> : voir ou entendre des choses qui n'existent pas		✓	
Augmentation du rythme cardiaque	✓		
<b>Infections des voies respiratoires supérieures</b> (un rhume) : nez qui coule ou bouché, mal de gorge, toux, congestion nasale, courbatures, maux de tête, éternuements, fièvre	✓		

Effets secondaires graves et mesures à prendre			
Symptôme / effet	Communiquez avec votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et consultez un médecin immédiatement
	Dans les cas graves seulement	Dans tous les cas	
<b>FRÉQUENCE INCONNUE</b>			
Comportement anormal ou agressif, hostilité		✓	
<b>Réaction allergiques</b> : difficulté à avaler ou à respirer, éruption cutanée ou urticaire, enflure du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge			✓
<b>Dépression</b> (humeur triste qui persiste): changement d'appétit ou de poids, sentiment d'inutilité, culpabilité, regret, impuissance ou désespoir, retrait social, diminution de la libido (désir sexuel), aggravation de la dépression		✓	
<b>Problèmes cardiaques</b> : rythme cardiaque anormal, palpitations			✓
<b>Convulsions</b> : tremblements incontrôlables		✓	
<b>Pensées suicidaires</b> : pensées de mort ou de suicide			✓

Si vous avez un symptôme ou un effet secondaire gênant qui n'est pas répertorié ci-haut ou qui devient suffisamment grave pour interférer avec vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

#### Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer des effets secondaires soupçonnés d'être associés avec l'utilisation d'un produit à Santé Canada en :

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables ([Canada.ca/medicament-instrument-declaration](http://Canada.ca/medicament-instrument-declaration)) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur ; ou
- Téléphonant sans frais au 1 866 234-2345.

*REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.*

#### Entreposage :

- Conserver entre 15 et 30°C.
- Garder hors de la portée et de la vue des enfants.

**Pour en savoir plus sur WAKIX :**

- Communiquer avec votre professionnel de la santé
- Lire la monographie de produit complète rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui contient également les renseignements pour le patient sur le médicament. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html>), le site Web du fabricant (<https://knighttx.com>), par courriel à l'adresse [medinfo@knighttx.com](mailto:medinfo@knighttx.com), ou peut être obtenu en téléphonant au 1-844-483-5636.

Ce feuillet a été rédigé par Thérapeutique Knight inc.

Dernière révision 12 mai 2026